# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 231/22, A01N 43/56, C07D 231/20, 401/04, 403/04, C07C 239/10, 271/28, 271/58

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

18. Januar 1996 (18.01.96)

**WO 96/01256** 

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/02396

**A1** 

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. Juni 1995 (21.06.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 23 612.3

6. Juli 1994 (06.07.94)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Bernd [DE/DE];
Jean-Ganss-Strasse 21, D-67227 Frankenthal (DE). KÖNIG,
Hartmann [DE/DE]; Blumenstrasse 16, D-69115 Heidelberg
(DE). KIRSTGEN, Reinhard [DE/DE]; Erkenbrechtstrasse
23e, D-67434 Neustadt (DE). OBERDORF, Klaus [DE/DE];
Bienenstrasse 3, D-69117 Heidelberg (DE). RÖHL, Franz
[DE/DE]; Sebastian-Kneipp-Strasse 17, D-67105 Schifferstadt (DE). GÖTZ, Norbert [DE/DE]; Schöfferstrasse
25, D-67547 Worms (DE). SAUTER, Hubert [DE/DE];
Neckarpromenade 20, D-68167 Mannheim (DE). LORENZ,
Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, D-67434 Hambach (DE).
AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Strasse
2, D-64646 Heppenheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: USE OF 2-[(DIHYDRO)PYRAZOLYL-3'-OXYMETHYLENE]-ANILIDES AS PEST-CONTROL AGENTS AND FUNGICIDES
- (54) Bezeichnung: 2-[(DIHYDRO)PYRAZOLYL-3'-OXYMETHYLEN]-ANILIDE ALS SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL UND FUNGIZIDE

$$R^{3} \longrightarrow N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow (R^{1})_{n}$$

$$R^{4} - O - N - CO - X - R^{5}$$

#### (57) Abstract

The invention concerns 2-[(dihydro)pyrazolyl-3'-oxymethylene]-anilides of formula (I) in which — is a single or double bond and the subscripts and substituents are as follows: n 0, 1, 2, 3 or 4; m 0, 1 or 2; X a direct bond or CH<sub>2</sub>, oxygen or NR<sup>a</sup>, R<sup>a</sup> being hydrogen, alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl or cycloalkenyl; R<sup>1</sup> nitro, cyano, halogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, alkoxy, alkenyloxy or alkinyloxy; R<sup>2</sup> nitro, cyano, halogen, alkyl, haloalkyl, alkoxy, alkylthio or alkoxycarbonyl; R<sup>3</sup> optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, eycloalkyl, eycloalkyl, eycloalkyl, eycloalkyl, alkylcarbonyl or alkoxycarbonyl; R<sup>5</sup> hydrogen, alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, or cycloalkenyl. The invention also concerns methods of preparing such compounds, intermediates used in their preparation and their use.

#### (57) Zusammenfassung

2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxymethylen]-anilide der Formel (I), in der = für eine Einfach- oder Doppelbindung steht und die Indices und die Substituenten die folgende Bedeutung haben: n 0, 1, 2, 3 oder 4; m 0, 1 oder 2; X eine direkte Bindung oder CH2, O oder NR<sup>a</sup>; R<sup>a</sup> Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl; R<sup>1</sup> Nitro, Cyano, Halogen, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy oder Alkinyloxy; R<sup>2</sup> Nitro, Cyano, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Alkylthio oder Alkoxycarbonyl; R<sup>3</sup> ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Heteroaryl; R<sup>4</sup> Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Cycloalkyl, Alkoxycarbonyl; R<sup>5</sup> Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL .	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	IJ	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	· MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

## 2-((DIHYDRO)PYRAZOLYL-3'-OXYMETHYLEN)-ANILIDE ALS SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL UND FUNGIZIDE

## 5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft 2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxy-methylen]-anilide der Formel I

10

á

$$R^3 - N$$
 $N$ 
 $OCH_2$ 
 $R^4 - O - N - CO - X - R^5$ 

15

in der ... für eine Einfach- oder Doppelbindung steht und die Indices und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- 20 n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R<sup>1</sup> verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;
  - m 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten  $R^2$  verschieden sein können, wenn m größer als 1 ist;

25

- X eine direkte Bindung, O oder NR<sup>a</sup>;
- Ra Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl;

30

R1 Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

35

40

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 2 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

- R<sup>2</sup> Nitro, Cyano, Halogen,  $C_1-C_4$ -Alkyl,  $C_1-C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1-C_4$ -Alkoxy,  $C_1-C_4$ -Alkoxy,  $C_1-C_4$ -Alkylthio oder  $C_1-C_4$ -Alkoxycarbonyl;
  - R3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

5

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann;

R<sup>4</sup> Wasserstoff,
 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cyclo alkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

15

10

- R<sup>5</sup> Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, oder für den Fall, daß X für NR<sup>a</sup> steht, zusätzlich Wasserstoff.
- 20 Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen.
- 25 Aus der WO-A 93/15,046 sind 2-[Pyrazolyl-4-oxymethylen]-anilide zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen bekannt.

Der vorliegenden Erfindung lagen Verbindungen mit verbesserter 30 Wirkung als Aufgabe zugrunde.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen gefunden.

Desweiteren wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, sie enthaltende Mischungen sowie Verfahren zur Bekämp35 fung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen unter Verwendung
der Verbindungen I gefunden.

Die Verbindungen I sind auf verschiedenen Wegen erhältlich.

- 40 Man erhält diejenigen Verbindungen I, in denen R<sup>4</sup> Wasserstoff bedeutet, und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, beispielsweise dadurch, daß man ein Benzylderivat der Formel II in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III in das entsprechende 2-[(Dihydro)pyrazolyl-3-oxy-
- 45 methylen]-nitrobenzol der Formel IV überführt, IV anschließend

3

zum N-Hydroxylanilin der Formel Va reduziert und Va mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in I umwandelt.

5
$$L^{2}-CH_{2} \longrightarrow (R^{1})_{n}$$

$$+ R^{3}-N \longrightarrow OH$$

$$III$$

$$(R^{2})_{m}$$

$$(R^{2})_{m}$$

$$(R^{2})_{m}$$

$$(R^{2})_{n}$$

$$(R^{2})_{n}$$

20

15

ė.

$$R^{3} - N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow HONH$$
Va

30
$$R^{3} - N = OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow VB$$

$$R^{3} - N = OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow VB$$

$$R^{3} - N = OCH_{2} \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow VB$$

۷a

40 
$$R^3 - N = OCH_2$$
  $R^4 - O-N-CO-X-R^5$   $I (R^4 = H)$ 

 $\mathtt{L}^{\mathtt{l}}$  in der Formel II und  $\mathtt{L}^{\mathtt{2}}$  in der Formel VI bedeuten jeweils eine 45 nucleophil austauschbare Gruppe, beispielsweise Halogen (z.B. Chlor, Brom und Iod), oder ein Alkyl oder Arylsulfonat (z.B. Methylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat und 4-Methylphenylsulfonat).

Die Veretherung der Verbindungen II und III wird üblicherweise 5 bei Temperaturen von 0°C bis 80°C, vorzugsweise 20°C bis 60°C, durchgeführt.

Geeignete Lösungsmittel sind aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie 10 Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, i-Propanol, n-Butanol und tert.-Butanol, Ketone wie Aceton und Methylethylketon sowie 15 Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Dimethylacetamid,

1,3-Dimethylimidazolidin-2-on und 1,2-Dimethyltetrahydro-2(1H)-pyrimidin, vorzugsweise Methylenchlorid, Aceton, Toluol, Methyl-tert.-butylether und Dimethylformamid. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

20

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide (z.B. Lithiumhydroxid,
Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Calziumhydroxid), Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide (z.B. Lithiumoxid, Natriumoxid,

- 25 Calziumoxid und Magnesiumoxid), Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride (z.B. Lithiumhydrid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid
  und Calziumhydrid), Alkalimetallamide (z.B. Lithiumamid, Natriumamid und Kaliumamid), Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate
  (z.B. Lithiumcarbonat und Calziumcarbonat) sowie Alkalimetall-
- 30 hydrogencarbonate (z.B. Natriumhydrogencarbonat), metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle (z.B.
  wie Methyllithium, Butyllithium und Phenyllithium), Alkylmagnesiumhalogenide (z.B. Methylmagnesiumchlorid) sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate (z.B. Natriummethanolat,
- 35 Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kalium-tert.-Butanolat und Dimethoxymagnesium), außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Tri-isopropylethylamin und N-Methylpiperidin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Be-40 tracht.

Besonders bevorzugt werden Natriumhydroxid, Kaliumcarbonat und Kalium-tert.-butanolat.

45 Die Basen werden im allgemeinen äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet.

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, eine katalytische Menge eines Kronenethers (z.B. 18-Krone-6 oder 15-Krone-5) zuzusetzen.

- 5 Die Umsetzung kann auch in Zweiphasensystemen bestehend aus einer Lösung von Alkali- oder Erdalkalihydroxiden oder -carbonaten in Wasser und einer organischen Phase (z.B. aromatische und/oder halogenierte Kohlenwasserstoffe) durchgeführt werden. Als Phasentransferkatalysatoren kommen hierbei beispielsweise Ammoniumhalo-
- 10 genide und -tetrafluoroborate (z.B. Benzyltriethylammonium-chlorid, Benzyltributylammoniumbromid, Tetrabutylammoniumchlorid, Hexadecyltrimethylammoniumbromid oder Terabutylammoniumtetrafluoroborat) sowie Phosphoniumhalogenide (z.B. Tetrabutylphosphoniumchlorid und Tetraphenylphosphoniumbromid) in Betracht.

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, zunächst das 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol mit der Base in das entsprechende Hydroxylat umzusetzen, welches dann mit dem Benzylderivat umgesetzt

20

wird.

**WO 96/01256** 

Die für die Herstellung der Verbindungen I benötigten Ausgangsstoffe II sind aus EP-A 513 580 bekannt oder können nach den dort beschriebenen Methoden hergestellt werden [Synthesis 1991, 181; Anal. Chim. Acta 185, 295 (1986); EP-A 336 567].

25

- 3-Hydroxypyrazole IIIa und 3-Hydroxydihydropyrazole IIIb sind ebenfalls aus der Literatur bekannt oder können nach den dort beschriebenen Methoden hergestellt werden [IIIa: J. Heterocycl. Chem. 30, 49 (1993), Chem. Ber. 107, 1318 (1974), Chem. Pharm.
- 30 Bull. 19, 1389 (1971), Tetrahedron Lett. 11, 875 (1970) Chem. Herterocycl. Comp. 5, 527 (1969), Chem. Ber. 102, 3260 (1969), Chem. Ber. 109, 261 (1976), J. Org. Chem. 31, 1538 (1966), Tetrahedron 43, 607 (1987); IIIb: J. Med. Chem. 19, 715 (1976)].
- 35 Besonders vorteilhaft erhält man die 3-Hydroxypyrazole IIIa nach dem in der früheren Anmeldung DE Anm. Nr. 4 15 484.4 beschriebenen Verfahren.

Die Reduktion der Nitroverbindungen IV zu den entsprechenden 40 N-Hydroxyanilinen Va erfolgt analog zu literaturbekannten Methoden beispielsweise mit Metallen wie Zink [vgl. Ann. Chem. 316, 278 (1901)] oder mit Wasserstoff (vgl. EP-A 085 890).

Die Umsetzung der N-Hydroxyaniline Va mit den Carbonyl
45 verbindungen VI erfolgt unter alkalischen Bedingungen gemäß den vorstehend für die Umsetzung der Verbindungen II mit den 3-Hydroxy(dihydro)pyrazolen III beschriebenen Bedingungen. Ins-

besondere wird die Umsetzung bei Temperaturen von -10°C bis 30°C durchgeführt. Die bevorzugten Lösungsmittel sind Methylenchlorid, Toluol, tert.-Butylmethylether oder Essigsäureethylester. Die bevorzugten Basen sind Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat oder bwäßrige Natriumhydroxid Lösung.

Außerdem erhält man die Verbindungen der Formel I, in denen X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, beispielsweise dadurch, daß man ein Benzylderivat der Formel IIa zunächst zum 10 entsprechenden Hydroxyanilin der Formel Vb reduziert, Vb mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in das entsprechende Anilid der Formel VII überführt, VII anschließend mit einer Verbindung VIII in das Amid der Formel IX überführt, IX anschließend in das entsprechende Benzylhalogenid X überführt und X in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol III in I umwandelt.

35 
$$H_{3}C$$
  $+$   $L^{3-R^{4}}$   $+$   $H_{3}C$   $R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$  VIII IX

40

$$H_{3}C$$
 $R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$ 

Hal-CH<sub>2</sub>
 $R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$ 

X

IX

7

5 Hal-CH<sub>2</sub> + R<sup>3</sup> N OH I (R<sup>4</sup> + H)

$$R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$$

10 In der Formel X bedeutet Hal ein Halogenatom , insbesondere Chlor oder Brom.

L<sup>3</sup> in der Formel VIII bedeutet eine nucleophil austauschbare Gruppe, beispielsweise Halogen (z.B. Chlor, Brom und Iod), oder **15** ein Alkyl- oder Arylsulfonat (z.B. Methylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat und 4-Methylphenylsulfonat) und R<sup>4</sup> steht nicht für Wasserstoff.

Die Umsetzungen erfolgen analog den vorstehend ausgeführten Ver-20 fahren.

Die Halogenierung der Verbindungen IX erfolgt radikalisch, wobei als Halogenierungsmittel beispielsweise N-Chlor- oder N-Bromsuccinimid, elementare Halogene (z.B. Chlor oder Brom) oder Thionyl25 chlorid, Sulfurylchlorid, Phosphortri- oder Phosphorpentachlorid und ähnliche Verbindungen eingesetzt werden können. Üblicherweise verwendet man zusätzlich einen Radikalstarter (z.B. Azobisisobutyronitril) oder man führt die Umsetzung unter Bestrahlung (mit UV-Licht) durch. Die Halogenierung erfolgt in an sich bekannter
30 Weise in einem üblichen organischen Verdünnungsmittel.

Die Verbindungen I, in denen R<sup>4</sup> nicht Wasserstoff bedeutet, erhält man außerdem dadurch, daß man eine entsprechende Verbindung der Formel I, in der R<sup>4</sup> Wasserstof bedeutet, mit einer Verbindung der 35 Formel VIII umsetzt.

40
$$R^{3} - N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow (R^{1})_{n}$$

$$R^{4} - O - N - CO - X - R^{5} \longrightarrow VIII$$

$$I \qquad (R^{4} = H)$$

45

8

$$\mathbb{R}^3$$
 OCH<sub>2</sub>  $\mathbb{R}^4$ -O-N-CO-X- $\mathbb{R}^5$ 

 $I (R^4 + H)$ 

Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten 10 organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base bei Temperaturen von 0°C bis 50°C.

Als Basen dienen insbesondere Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat, Natriumhydroxid und wäßrige Natriumhydroxid Lösungen.

Als Lösungsmittel finden insbesondere Aceton, Dimethylformamid, Toluol, tert.-Butylmethylether, Essigsäureethylester und Methanol Verwendung.

20 Die Verbindungen der Formel I, in denen X für NRa steht, erhält man vorteilhaft dadurch, daß man ein Benzylanilid der Formel IXa in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel Xa überführt, Xa in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III in eine Verbindung der Formel; I.A überführt und I.A anschließend mit einem primären oder sekundären Amin der Formel

Hal-CH<sub>2</sub>

$$R^{4}O-N-CO-OA$$
Hal-CH<sub>2</sub>

$$R^{4}O-N-CO-OA$$

XI zu I umsetzt.

IXa

40 Hal-CH2 
$$(R^1)_n$$
  $(R^2)_m$   $(R^2)_m$   $(R^2)_m$   $(R^2)_m$   $(R^2)_m$   $(R^1)_n$   $(R^1)_n$   $(R^1)_n$   $(R^1)_n$   $(R^2)_m$   $(R^$ 

Хa

45

35

5

A in der Formel VIIa steht für Alkyl (insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> -Alkyl)

10 oder Phenyl; Hal in der Formel VIIIa steht für Halogen (insbesondere Chlor und Brom).

Die Umsetzungen von IXa nach Xa und von Xa nach I.A erfolgen im allgemeinen und im besonderen unter den vorstehend beschriebenen 15 Bedingeungen.

Die Umsetzung der Verbindungen I.A mit den primären oder sekundären Aminen der Formel XIa bzw. XIb erfolgt bei Temperaturen von 0°C bis 100°C in einem inerten Lösungsmittel oder in einem 20 Lösungsmittelgemisch.

Als Lösungsmittel eignen sich insbesondere Wasser, tert.-Butylmethylether und Toluol oder deren Gemische. Es kann vorteilhaft sein, zur Verbesserung der Löslichkeit der Edukte zusätzlich

25 eines der folgenden Lösungsmittel (als Lösungsvermittler) zuzusetzen: Tetrahydrofuran, Methanol, Dimethylformamid und Ethylenglycolether.

Die Amine XIa bzw. XIb werden üblicherweise in einem Überschuß

30 bis zu 100% bezogen auf die Verbindungen X eingesetzt oder können als Lösungsmittel verwendet werden. Es kann im Hinblick auf die Ausbeute vorteilhaft sein, die Umsetzung unter Druck durchzuführen.

35 Die Herstellung der Verbindungen I erfolgt über Zwischenprodukte der Formel XII

Z — 
$$CH_2$$
 (R<sup>1</sup>) n XII

**45** in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

10

0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R<sup>1</sup> verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;

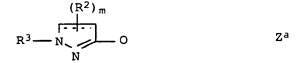
R1 Nitro, Cyano, Halogen,

5

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

- für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei
  bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1
  bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoffund/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam
  mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell
  ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;
  - Y NO2, NHOH- oder NHOR4
- R<sup>4</sup> ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;
  - Z Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Cyano, Nitro, Halogen, C:-C6-Alkylsulfonyl, ggf. subst. Arylsulfonyl oder eine Gruppe Za

25



30

- m 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten R<sup>2</sup> verschieden sein können, wenn m größer als 1 ist;
- Nitro, Cyano, Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxylthio oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxycarbonyl;
  - R<sup>3</sup> ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;
- ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder
- ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauer-

stoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

PCT/EP95/02396

Insbesondere sind bei der Herstellung Zwischenprodukte der For-5 mel XII bevorzugt, in denen Y für NHOH und Z für die Gruppe Z<sup>a</sup> steht.

11

Außerdem sind bei der Herstellung Zwischenprodukte der Formel IX bevorzugt, in denen Y für  $NO_2$  und Z für die Gruppe  $Z^a$  steht.

10

Im Hinblick auf die Herstellung der Verbindungen I, in denen X für NR<sup>a</sup> steht werden Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XIII

15

$$W-CH_2$$

$$R^{4}O-N-CO-OA$$
XIII

20

bevorzugt, wobei die Substituenten  $R^1$  und  $R^4$  sowie der Index n die eingangs gegebene Bedeutung haben und die Substituenten W und A die folgende Bedeutung haben:

25 W Wasserstoff, Halogen oder Za, und

A Alkyl oder Phenyl.

Insbesondere sind hierbei Verbindungen XIII bevorzugt, bei denen der Substituenten W für Wasserstoff, Chlor, Brom oder Zasteht.

30

Außerdem sind solche Verbindungen XIII bevorzugt, bei denen der Substituent A für  $C_1-C_6-Alkyl$  steht.

Insbesondere sind auch solche Verbindungen XIII besonders bevor-35 zugt, in denen der Substituent A für Phenyl steht.

Gleichermaßen bevorzugt sind solche Verbindungen XIII, in denen  $\mathbb{R}^4$  für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht.

**40** Daneben werden Verbindungen XIII bevorzugt, in denen n für 0 oder 1 steht.

Besonders bevorzugt sind solche Verbindungen XIII, in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

45

n 0,

W Wasserstoff, Chlor, Brom oder Za,

12

R4 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl und

A Phenyl.

Die Verbindungen I können saure oder basische Zentren enthalten 5 und dementsprechend Säureadditionsprodukte oder Basenadditionsprodukte oder Salze bilden.

Säuren für Säureadditionsprodukte sind u.a. Mineralsäuren (z.B. Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoff- und Bromwasser-

- 10 stoffsäure, Phosphorsäure, Schweferlsäure, Salpetersäure), organsiche Säuren (z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Malonsäure, Milchsäure, Äpfelsäure, Bernseinsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Salizylsäure, p-Toluolsulfonsäure, Dodecylbenzolsulfonsäure) oder andere protonenacide Verbindugnen (z.B. Saccharin).
- 15 Basen für Basenadditionsprodukte sind u.a. Oxide, Hydroxide, Carbonate oder Hydrogencarbonate von Alkalimetallen oder Erdalkaimetallen (z.B. Kalium- oder Natriumhydroxyd oder -carbonat) oder Ammoniumverbindungen (z.B. Ammoniumhydroxyd).
- 20 Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden z.T. Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

25

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl;

30

- Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei diese in Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B.
- 35 C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl,
- 40 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

Alkylcarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, insbesondere mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst ge-

45 bunden sind;

13

Alkoxy: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 oder 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-0-) an das Gerüst gebunden sind;

- 5 Alkoxycarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkoxygruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;
- Alkylthio: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden sind;
  - ggf. subst. Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste, insbesondere mit 1 bis 10 Kohlenstoff-
- 15 atomen, z.B. C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
- 20 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
- 25 ggf. subst. Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste, insbesondere mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C2-C6-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl,
- 30 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl,
  - 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl,
- 35 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl,
- 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 40 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl,
- 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Di-me
  - thyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl,
- 45 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl,

- 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl,
- 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl,
- 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl,
- 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl,
- 5 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl,
  1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

ggf. subst. Alkenyloxy: geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt),
10 welche über ein Sauerstoffatom (-0-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, insbesondere mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B.  $C_2-C_6$ -Alkinyl wie

- 15 Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl,
- 20 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl,
   1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl,
   3-Methyl- 1-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl,
   4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Di-me thyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl,
- 25 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

ggf. subst. Alkinyloxy: geradkettige oder verzweigte Alkinylgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt),
30 welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

ggf. subst. Cycloalkyl: mono- oder bicyclische Kohlenwaserstof-freste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, z.B.  $C_3-C_{10}-(Bi)$ cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclo-

- 35 heptyl, Bornanyl, Norbornanyl, Dicyclohexyl, Bicyclo[3,3,0]octyl, Bicyclo[3,2,1]octyl, Bicyclo[2,2,2]octyl oder Bicyclo[3,3,1]nonyl;
- ggf. subst. Cycloalkenyl: mono- oder bicyclische Kohlenwaserstof- 40 freste mit 5 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Ringposition, z.B.  $C_5-C_{10}-(Bi)$  cycloalkenyl wie Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Bornenyl, Norbornenyl, Dicyclohexenyl und Bicyclo[3,3,0]octenyl;
- 45 eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauer-

stoff- und/oder Schwefelatome, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann: Brücken, die mit dem Ring, an den sie gebunden sind beispielsweise eines der folgenden Systeme 5 bilden: Chinolinyl, Benzofuranyl und Naphthyl;

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel 10 und Stickstoff, beispielsweise Carbocyclen wie Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopent-2-enyl, Cyclohex-2-enyl, 5bis 6-gliedrige, gesättigte oder ungesättigte Heterocyclen, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoffoder Schwefelatom wie 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 15 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidir.yl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thia-20 zolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl,1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 25 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2,3-Pyrrolin-2-yl, 2,3-Pyrrolin-3-yl, 2,4-Pyrrolin-2-yl, 2,4-Pyrrolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-3-yl, 3,4-Isoxazolin-3-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-4-yl, 3,4-Isoxazo-30 lin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-5-yl, 4,5-Isoxazolin-5-yl, 2,3-Isothiazolin-3-yl, 3,4-Isothiazolin-3-yl, 4,5-Isothiazolin-3-yl, 2,3-Isothiazolin-4-yl, 3,4-Isothiazolin-4-yl, 4,5-Isothiazolin-4-yl, 2,3-Isothiazclin-5-yl, 3,4-Isothiazolin-5-yl, 4,5-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Di-35 hydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropy-40 razol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 45 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahy-

dropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimi-

16

dinyl, 5-Tetrahydropyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl, vorzugsweise 2-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl,
3-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 1,3,4-Oxazolidin-2-yl,
5 2,3-Dihydrothien-2-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 3-Piperidinyl,
1,3-Dioxan-5-yl, 4-Piperidinyl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl;

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsy-10 stem, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann, d.h. Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder 1- oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, 15 beispielsweise 5-Ring Heteroaromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 20 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 5-Te-25 trazolyl, 1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, inspesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl, 4-Thiazolyl,

sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome
30 als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl,
3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl,
5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl und
35 4-Pyridazinyl.

1,3,4-Oxadiazol-2-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl;

45

Der Zusatz "ggf. subst" in Bezug auf Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasser- stoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis drei, insbesondere einen, der folgenden Reste tragen können:

 $C_1-C_6-Alkoxy$ ,  $C_1-C_6-Halogenalkoxy$ ,  $C_1-C_6-Alkylthio$ ,  $C_1-C_6Halogenalkylthio$ ,  $C_1-C_6-Alkylamino$ ,  $Di-C_1-C_6-alkylamino$ ,  $C_2-C_6-Alkenyloxy$ ,  $C_2-C_6-Halogenalkenyloxy$ ,  $C_2-C_6-Alkinyloxy$ ,  $C_2-C_6-Halogenalkinyloxy$ ,  $C_3-C_6-Cycloalkyl$ ,

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder

- 10 Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann (wie vorstehend genannt), welches direkt oder über ein Sauerstoffatom (-O-), ein Schwefelatom (-S-) oder eine Aminogruppe (-NRa-) an den Substituenten gebunden sein kann, d.h. Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder
- 15 1- oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, beispielsweise 5-Ring Heteroaromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl,
- 20 5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadia-zol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Tria-
- 25 zol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 5-Tetrazolyl,
   1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, insbesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl, 4-Thiazolyl,
   1,3,4-Oxadiazol-2-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl;
- 30 Sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin-3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl,
- **35** 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl und 4-Pyridazinyl.

Der Zusatz "ggf. subst" in Bezug auf die cyclischen (gesättigten, ungesättigtern oder aromatischen) Gruppen soll zum Ausdruck brin-

- 40 gen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis
- 45 drei, der folgenden Reste tragen können:

PCT/EP95/02396

Die bei den Resten genannten ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können partiell oder vollständig durch Halogenatome wie 5 Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise Fluor und Chlor ersetzt sein.

Diese ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können neben den bezeichneten Halogenatomen ein bis drei 10 der folgenden Substituenten tragen:

Nitro:

Cyano, Thiocyanato;

15

- Alkyl, besonders  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl wie vorstehend genannt, vorzugsweise Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dimethylethyl, Butyl, Hexyl, inspesondere Methyl und 1-Methylethyl;
- 20 C:-C4-Halogenalkyl, wie vorstehend genannt, vorzugsweise Trichlormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl und Pentafluorethyl;
- $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy, 1-Methylethoxy und 25 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere Methoxy;
  - $C_1-C_4$ -Halogenalkoxy, besonders  $C_1-C_2$ -Halogenalkoxy, vorzugsweise Difluormethyloxy, Trifluormethyloxy und 2,2,2-Trifluorethyloxy, insbesondere Difluormethyloxy;

30

 $C_1 - C_4 - Alkylthio$ , vorzugsweise Methylthio und 1-Methylethylthio, insbesondere Methylthio;

- C1-C4-Alkylamino wie Methylamino, Ethylamino, Propylamino, 35 1-Methylethylamino, Butylamino, 1-Methylpropylamino, 2-Methylpropylamino und 1,1-Dimethylethylamino, vorzugsweise Methylamino und 1,1-Dimethylethylamino, insbesondere Methylamino,
- Di-Ci-C4-alkylamino wie N, N-Dimethylamino, N, N-Diethylamino, 40 N, N-Dipropylamino, N, N-Di-(1-methylethyl)amino, N, N-Dibutylamino, N, N-Di-(1-methylpropyl)amino, N, N-Di-(2-methylpropyl)amino, N, N-Di-(1, 1-dimethylethyl) amino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-propylamino, N-Methyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-methylamino, N-Methyl-N-(1-methylpropyl) amino, N-Methyl-N-(2-methyl-
- 45 propyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylamino, N-Ethyl-N-propylamino, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-ethylamino, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)amino,

N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-propylamino, N-(1-Methylpropyl)-N-propylamino,
N-(2-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-(1-methylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)5 N-(1-methylpropyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Butyl-N-(2-methylpropyl)amino,
N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylpropyl)N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylpropyl)amino und N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino,

10 propyl)amino und N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino, vorzugsweise N,N-Dimethylamino und N,N-Diethylamino, insbesondere N,N-Dimethylamino;

 $C_1$ - $C_6$ -Alkylcarbonyl wie Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propyl-15 carbonyl, 1-Methylethyl-carbonyl, Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl, Pentylcarbonyl, 1-Methylbutylcarbonyl, 2-Methylbutylcarbonyl, 3-Methylbutylcarbonyl, 1,1-Dimethylpropylcarbonyl, 1,2-Dimethylpropylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, 1-Ethylpropyl-20 carbonyl, Hexylcarbonyl, 1-Methylpentylcarbonyl, 2-Methylpentylcarbonyl, 3-Methylpentylcarbonyl, 4-Methylpentylcarbonyl, 1,1-Dimethylbutylcarbonyl, 1,2-Dimethylbutylcarbonyl, 1,3-Dimethylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylbutylcarbonyl, 2,3-Dimethylbutylcarbonyl, 3,3-Dimethylbutylcarbonyl, 1-Ethyl-25 butylcarbonyl, 2-Ethylbutylcarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonyl, vorzugsweise Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl und 1,1-Dimethylcarbonyl, insbesondere Ethylcarbonyl;

30

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methyl-ethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 1-Methyl-propyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, Pentyloxycarbonyl, 1-Methylbutyloxycarbonyl, 2-Methyl-butyloxycarbonyl, 3-Methylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethylpropyloxycarbonyl, Hexyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylpropoxycarbonyl, 1,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Methylpentyloxycarbonyl, 2-Methylpentyloxycarbonyl, 3-Methylpentyloxycarbonyl, carbonyl, 4-Methylpentyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 3,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1-Ethylbutyloxycarbonyl, 2-Ethylbutyloxycarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropyloxycarbonyl,

Ethoxycarbonyl und 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, insbesondere Ethoxycarbonyl;

- C1-C6-Alkylaminocarbonyl wie Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, Propylaminocarbonyl, 1-Methylethylaminocarbonyl, Butylaminocarbonyl, 1-Methylpropylaminocarbonyl, 2-Methylpropylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylethylaminocarbonyl, Pentylaminocarbonyl, 1-Methylbutylaminocarbonyl, 2-Methylbutylaminocarbonyl, 3-Methylbutylaminocarbonyl, 2,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethylpropylaminocarbonyl, Hexylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Methylpentylaminocarbonyl, 2-Methylpentylaminocarbonyl, 3-Methylpentylaminocarbonyl, 4-Methylpentylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 2,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 2,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 3,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1-Ethylbutylaminocarbonyl, 2-Ethylbutylaminocarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylaminocarbonyl,
- 1,2,2-Trimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylaminocarbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylaminocarbonyl, vorzugsweise

  20 Methylamincarbonyl und Ethylamincarbonyl, insbesondere Methyl-
- aminocarbonyl;
- Di-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-alkylaminocarbonyl, besonders Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylaminocarbonyl wie N,N-Dimethylaminocarbonyl, N,N-Diethylaminocarbonyl, N,N-Di-propylaminocarbonyl, N,N-Di-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N,N-Di-
- butylaminocarbonyl, N,N-Di-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N,N-Di(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N,N-Di-(1,1-dimethylethyl)-aminocarbonyl, N-Ethyl-N-methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-propylaminocarbonyl, N-Methyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-
- 30 methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Methyl-N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-propylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-ethylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Ethyl-N-(2-methyl-N-(
- 35 propyl)aminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)aminocarbonyl, N-(1-Methylethyl)-N-propylaminocarbonyl, N-Butyl-N-propylaminocarbonyl, N-(2-Methylpropyl)-N-propylaminocarbonyl, N-(2-Methylpropyl)-N-propylaminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propyl-aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl,
- 40 N-(1-Methylethyl)-N-(1-methylpropyl) aminocarbonyl, N-(1-Methylethyl)-N-(2-methylpropyl) aminocarbonyl, N-(1,1-Di-methylethyl)-N-(1-methylethyl) aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1-methylpropyl) aminocarbonyl, N-Butyl-N-(2-methylpropyl) aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl) aminocarbonyl, N-(1-Methylpropyl)-
- 45 N-(2-methyl-propyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl und N-(1,1-Dimethylethyl)N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, vorzugsweise N,N-Dimethylamino-

carbonyl und N,N-Diethylamincarbonyl, insbesondere N,N-Dimethylaminocarbonyl;

- C1-C6-Alkylcarboxyl wie Methylcarboxyl, Ethylcarboxyl, Propylcar-5 boxyl, 1-Methylethyl-carboxyl, Butylcarboxyl, 1-Methylpropylcarboxyl, 2-Methylpropylcarboxyl, 1,1-Dimethylethylcarboxyl, Pentylcarboxyl, 1-Methylbutylcarboxyl, 2-Methylbutylcarboxyl, 3-Methylbutylcarboxyl, 1,1-Dimethylpropylcarboxyl, 1,2-Dimethylpropylcarboxyl, 2,2-Dimethylpropylcarboxyl, 1-Ethylpropylcarboxyl, Hexyl-10 carboxyl, 1-Methylpentylcarboxyl, 2-Methylpentylcarboxyl, 3-Me-
- 10 carboxyl, 1-Methylpentylcarboxyl, 2-Methylpentylcarboxyl, 3-Methylpentylcarboxyl, 4-Methylpentylcarboxyl, 1,1-Dimethylbutylcarboxyl, boxyl, 1,2-Dimethylbutylcarboxyl, 1,3-Dimethylbutylcarboxyl, 2,2-Dimethylbutylcarboxyl, 2,3-Dimethylbutylcarboxyl, 3,3-Dimethylbutylcarboxyl, 1-Ethylbutylcarboxyl, 2-Ethylbutylcarboxyl,
- 15 1,1,2-Trimethylpropylcarboxyl, 1,2,2-Trimethylpropylcarboxyl,
   1-Ethyl-1-methylpropylcarboxyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbo xyl, vorzugsweise Methylcarboxyl, Ethylcarboxyl und 1,1-Dimethyl ethylcarbonyl, insbesondere Methylcarboxyl und 1,1-Dimethyl carboxyl;

20

- $C_1-C_6-Alkylcarbonylamino$  wie Methylcarbonylamino, Ethylcarbonylamino, Propylcarbonylamino, 1-Methylethylcarbonylamino, Butylcarbonylamino, 1-Methylpropylcarbonylamino, 2-Methylpropylcarbonylamino, 1,1-Dimethylethylcarbonylamino, Pentylcarbonylamino, 1-Me-
- thylbutylcarbonylamino, 2-Methylbutylcarbonylamino, 3-Methylbutylcarbonylamino, 2,2-Dimethylpropylcarbonylamino, 1-Ethylpropylcarbonylamino, 1-Ethylpropylcarbonylamino, 1,2-Dimethylpropylcarbonylamino, 1-Methylpropylcarbonylamino, 2-Methylpentylcarbonylamino, 3-Methylpentylcarbonylamino,
- 30 4-Methylpentylcarbonylamino, 1,1-Dimethylbutylcarbonylamino, 1,2-Dimethylbutylcarbonylamino, 1,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 2,2-Dimethylbutylcarbonylamino, 2,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 3,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 1-Ethylbutylcarbonylamino, 2-Ethylbutylcarbonylamino, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonylamino,
- 35 1,2,2-Trimethylpropylcarbonylamino, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonylamino und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonylamino, vorzugsweise Methylcarbonylamino und Ethylcarbonylamino, insbesondere Ethylcarbonylamino;
- **40**  $C_3-C_7-Cycloalkyl$  wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl, insbesondere Cyclopropyl;
- C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkoxy wie Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyl-45 oxy, Cyclohexyloxy und Cycloheptyloxy, vorzugsweise Cyclopentyloxy und Cyclohexyloxy, insbesondere Cyclohexyloxy;

40

 $C_3$ - $C_7$ -Cycloalkylthio wie Cyclopropylthio, Cyclobutylthio, Cyclopentylthio, Cyclohexylthio und Cycloheptylthio, vorzugsweise Cyclohexylthio;

- 5 C<sub>3</sub>-C--Cycloalkylamino wie Cyclopropylamino, Cyclobutylamino, Cyclopentylamino, Cyclohexylamino und Cycloheptylamino, vorzugs-weise Cyclopropylamino und Cyclohexylamino, insbesondere Cyclopropylamino;
- 10 Die ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können neben den vorstehend genannten Substituenten auch einen Rest -CR'=NOR" tragen, wobei die Reste R' und R" für die folgenden Gruppen stehen:
- 15 R' Wasserstoff, Cyano, Alkyl (vorzugsweise  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, insbesondere  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl), Haloalkyl (vorzugsweise  $C_1$ - $C_4$ -Haloalkyl, insbesondere  $C_1$ - $C_2$ -Haloalkyl), Alkenyl (vorzugsweise  $C_2$ - $C_6$ -Alkenyl, insbesondere  $C_2$ - $C_4$ -Alkenyl), Haloalkenyl (vorzugsweise  $C_2$ - $C_6$ -Haloalkenyl, insbesondere  $C_2$ - $C_4$ -Haloalkenyl),
- 20 Alkinyl (vorzugsweise  $C_2$ - $C_6$ -Alkinyl, insbesondere  $C_2$ - $C_4$ -Alkinyl), Haloalkinyl (vorzugsweise  $C_2$ - $C_6$ -Haloalkinyl, insbesondere  $C_2$ - $C_4$ -Haloalkinyl) und Cycloalkyl (vorzugsweise  $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkyl, insbesondere  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl);
- 25 R" Alkyl (vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl), Haloalkyl (vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Haloalkyl, insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Haloalkyl), Alkenyl (vorzugsweise C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, insbesondere C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenyl), Haloalkenyl (vorzugsweise C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Haloalkenyl, insbesondere C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Haloalkenyl), Alkinyl (vorzugsweise C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, insbesondere C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkinyl), Haloalkinyl (vorzugsweise C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Haloalkinyl, insbesondere C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Haloalkinyl) und Cycloalkyl (vorzugsweise C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl, insbesondere C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl).
- 35 Im Hinblick auf ihre biologische Wirkung sind Verbindungen I bevorzugt, in denen -- für eine Doppelbindung steht.

Desweiteren sind Verbindungen I bevorzugt, in denen in der  $\underline{--}$  für eine Einfachbindung steht.

Gleichermaßen sind Verbindungen I bevorzugt, in denen n für 0 oder 1, insbesondere für 0, steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^1$  für Halogen, 45  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_2$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_2$ -Halogenalkyl, steht.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen m 0 oder 1 bedeutet.

Gleichermaßen werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^2$  Nitro, 5 Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxycarbonyl steht.

Desweiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^3$  für  $C_1-C_4-Alkyl$  oder  $C_3-C_6-Cycloalkyl$  steht.

10

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R<sup>3</sup> für einen ggf. subst. ein- oder zweikernigen aromatischen Rest steht, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstroffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefel- atom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R<sup>3</sup> für Phenyl oder Benzyl steht, wobei der Phenylrest partiell oder 20 vollständig halogeniert sein kann und/oder

- ein bis drei der folgenden Reste: Cyano, Nitro,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Alkoxy$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ ,  $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$ ,  $C_3-C_6-Cycloalkyl$ ,  $C_1-C_4-Alkyl-$
- carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy und Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkoxy, wobei die Phenylringe ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl oder
  - eine Gruppe CR'=NOR", in der R' Wasserstoff oder  $C_1-C_4-Alkyl$  bedeutet und R" für  $C_1-C_6-Alkyl$  steht, und/oder
- zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings über eine
   Oxy-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-alkoxy-Brücke oder eine Oxy-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-halogenalkoxy-

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl, und/oder

tragen kann.

Brücke

- 40 Außerdem werden Verbindungen I insbesondere bevorzugt, in denen R³ für Pyridyl oder Pyrimidyl steht, wobei der Pyridylring partiell oder vollständig halogeniert sein kann und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Cyano, Nitro, C1-C4-Alkyl, C1-C2-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C2-Halogenalkoxy, C3-C6-Cyclo-
- 45 alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen  $R^4$  für Wasserstoff,  $C_1-C_4-Alkyl$  oder  $C_1-C_2-Halogenalkyl$  steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R<sup>5</sup>X für Methyl, 5 Ethyl, Methoxy oder Methylamino steht.

Beispiele für insbesondere bevorzugte Verbindungen I sind in den Tabellen zusammengestellt.

## 10 Tabelle 1

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

$$\begin{array}{c}
(R_X)_p & \longrightarrow \\
N & OCH_2 \\
R^4O-N-CO-XR^5
\end{array}$$
I.1

Tabelle 2

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet und  $R^{x}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 3

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

40

$$(R_X)_p$$
 OCH<sub>2</sub>  $R^4ON-CO-XR^5$ 

Tabelle 4

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Methyl **45** steht,  $R^5 X$  Ethyl bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet und  $R^x{}_p$  für eine Verbindung einer 5 Zeile der Tabelle A entspricht Tabelle 6

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet und  $R^{x}_p$  für eine Verbindung einer 10 Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 7

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 8

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 9

25

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

35

45

$$(R_X)_p$$
  $OCH_2$   $R^4O-N-CO-XR^5$ 

Tabelle 10

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

26

Tabelle 11

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R<sup>4</sup> für Methyl steht, R<sup>5</sup>X Methoxy bedeutet, R<sup>y</sup> Wasserstoff bedeutet, R<sup>z</sup> Chlor bedeutet und R<sup>x</sup><sub>p</sub> für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 12

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

**15** Tabelle 13

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl stent,  $R^5X$  Methyl bedeutet,  $R^7$  Methyl bedeutet,  $R^7$  Wasserstoff bedeutet und  $R^7$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A ent20 spricht

Tabelle 14

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl **25** steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet,  $R^y$  Methyl bedeutet,  $R^z$  Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 15

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet,  $R^y$  Methyl bedeutet,  $R^z$  Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 16

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R<sup>4</sup> für Methyl steht, R<sup>5</sup>X Methylamino bedeutet, R<sup>y</sup> Methyl bedeutet, R<sup>z</sup> Wasser40 stoff bedeutet und R<sup>x</sup><sub>p</sub> für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

27

Tabelle 17

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R<sup>4</sup> für Methyl steht, R<sup>5</sup>X Methyl bedeutet, R<sup>y</sup> Trifluormethyl bedeutet, R<sup>z</sup> Wasser-5 stoff bedeutet und R<sup>x</sup><sub>p</sub> für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 18

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet,  $R^y$  Trifluormethyl bedeutet,  $R^z$  Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

## 15 Tabelle 19

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R<sup>4</sup> für Methyl steht, R<sup>5</sup>X Methoxy bedeutet, R<sup>y</sup> Trifluormethyl bedeutet, R<sup>z</sup> Wasserstoff bedeutet und R<sup>x</sup><sub>p</sub> für eine Verbindung einer Zeile der Ta
20 belle A entspricht

Tabelle 20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Methyl 25 steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet,  $R^y$  Trifluormethyl bedeutet,  $R^z$  Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 21

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen  $R^5X$  Methyl bedeutet und die Kombination der Substituenten  $R^1$ ,  $R^y$ ,  $R^z$ ,  $R^3$  und  $R^4$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

35

$$R^{3}$$
  $N$   $OCH_{2}$   $R^{2}$   $R^{2}$   $R^{3}$   $R^{2}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{4}O-N-CO-XR^{5}$ 

40

Tabelle 22

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen  $R^5X$  Ethyl bedeu-45 tet und die Kombination der Substituenten  $R^1$ ,  $R^y$ ,  $R^z$ ,  $R^3$  und  $R^4$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

28

Tabelle 23

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen R<sup>5</sup>X Methoxy bedeutet und die Kombination der Substituenten R<sup>1</sup>, R<sup>y</sup>, R<sup>z</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

Tabelle 24

Verbindungen der allgemeinen Formel I.4, in denen  $R^5X$  Methylamino 10 und bedeutet und die Kombination der Substituenten  $R^1$ ,  $R^y$ ,  $R^z$ ,  $R^3$  und  $R^4$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

Tabelle 25

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 26

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet und  $R^{x}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 27

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet und  $R^{x}_p$  für eine Verbindung einer 30 Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 28

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Wasser- 35 stoff steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 29

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung 5 einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 31

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen  $R^4$  für Wasser
10 stoff steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet und  $R^x{}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 32

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet und  $R^{x}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 33

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 34

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor 30 bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 35

- 35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht
- 40 Tabelle 36

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet,  $R^y$  Wasserstoff bedeutet,  $R^z$  Chlor bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle

45 A entspricht

PCT/EP95/02396

WO 96/01256

Tabelle 37

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R<sup>4</sup> für Wasserstoff steht, R<sup>5</sup>X Methyl bedeutet, R<sup>y</sup> Methyl bedeutet, R<sup>z</sup> Wasserstoff bedeutet und R<sup>x</sup>p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 38

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet,  $R^y$  Methyl bedeutet,  $R^z$  Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 39

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methoxy bedeutet,  $R^7$  Methyl bedeutet,  $R^7$  Wasserstoff bedeutet und  $R^{\times}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle 20 A entspricht

Tabelle 40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasser- 25 stoff steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet,  $R^y$  Methyl bedeutet,  $R^z$  Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 41

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methyl bedeutet,  $R^7$  Trifluormethyl bedeutet,  $R^7$  Wasserstoff bedeutet und  $R^7$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 42

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Ethyl bedeutet,  $R^y$  Trifluormethyl bedeutet,  $R^z$  40 Wasserstoff bedeutet und  $R^x_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 43

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R<sup>4</sup> für Wasserstoff steht, R<sup>5</sup>X Methoxy bedeutet, R<sup>y</sup> Trifluormethyl bedeutet, R<sup>z</sup> Wasserstoff bedeutet und R<sup>x</sup>p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

## Tabelle 44

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen  $R^4$  für Wasserstoff steht,  $R^5X$  Methylamino bedeutet,  $R^7$  Trifluormethyl bedeutet,  $R^7$  Wasserstoff bedeutet und  $R^{x}_p$  für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

## 15 Tabelle A

	Nummer	R× <sub>p</sub>
20	1	Н
	2	2-F
	3	3-F
	4	4-F
25	5	2,4-F <sub>2</sub>
	6	2,4,6-F <sub>3</sub>
	7	2,3,4,5,6-F <sub>5</sub>
	8	2,3-F <sub>2</sub>
	9	2-C1
	10	3-C1
30	11	4-C1
	12	2,3-Cl <sub>2</sub>
	13	2,4-Cl <sub>2</sub>
	14	2,5-Cl <sub>2</sub>
35	15	2,6-Cl <sub>2</sub>
	16	3,4-Cl <sub>2</sub>
	17	3,5-Cl <sub>2</sub>
	18	2,3,4-Cl <sub>3</sub>
40	19	2,3,5-Cl <sub>3</sub>
45	11	2,3,6-Cl <sub>3</sub>
	12	2,4,5-Cl <sub>3</sub>
	13	2,4,6-Cl <sub>3</sub>
	14	3,4,5-Cl <sub>3</sub>
	15	2,3,4,6-Cl <sub>4</sub>
	16	2,3,5,6-Cl <sub>4</sub>

	Nummer	R× <sub>p</sub>
	17	2,3,4,5,6-Cl <sub>5</sub>
5	18	2-Br
	19	3-Br
	20	4-Br
	21	2,4-Br <sub>2</sub>
	22	2,5-Br <sub>2</sub>
10	23.	2,6-Br <sub>2</sub>
	24	2,4,6-Br <sub>3</sub>
	25	2,3,4,5,6-Br <sub>5</sub>
	26	2-Ј
	27	3-J
15	28	4-J
	29	2,4-J <sub>2</sub>
	30	2-C1, 3-F
	31	2-Cl, 4-F
20	32	2-Cl, 5-F
	33	2-C1, 6-F
	34	2-C1, 3-Br
	35	2-C1, 4-Br
25	36	2-C1, 5-Br
	37	2-C1, 6-Br
	38	2-Br, 3-Cl
	39	2-Br, 4-Cl
30	40	2-Br, 5-Cl
30	4:	2-Br, 3-F
	42	2-Br, 4-F
	43	2-Br, 5-F
	44	2-Br, 6-F
35	45	2-F, 3-Cl
	46	2-F, 4-Cl
•	47	2-F, 5-Cl
40	48	3-Cl, 4-F
	49	3-C1, 5-F
	50	3-C1, 4-Br
	51	3-C1, 5-Br
45	52	3-F, 4-C1
	53	3-F, 4-Br
	54	3-Br, 4-Cl
	55	3-Br, 4-F

	Nummer	R× <sub>p</sub>
	56	2,6-Cl <sub>2</sub> , 4-Br
5	57	2-CH <sub>3</sub>
	58 .	3-CH <sub>3</sub>
	59	4-CH <sub>3</sub>
	60	2,3-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	61	2,4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
10	62.	2,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
10	63	2,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	64	3,4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	65	3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	66	2,3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
15	67	2,3,4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	68	2,3,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	69	2,4,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	70	2,4,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
20	71	3,4,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>
	72	2,3,4,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub>
	73	2,3,5,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub>
	74	2,3,4,5,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>5</sub>
25	75	2-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	76	3-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	77	4-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	78	$2,4-(C_2H_5)_5$
20	79	2,6-(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>
30	80	$3, 5-(C_2H_5)_2$
l	81	$2,4,6-(C_2H_5)_3$
	82	2-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	83	3-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
35	84	4-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
,	85	2-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	86	3-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
[	87	4-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
40	8.8	$2,4-(i-C_3H_7)_2$
[	89	2,6-(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>
[	90	$3,5-(i-C_3H_7)_2$
	91	2-s-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
45	92	3-s-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
[	93	4-s-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
l	94	2-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>

	Nummer	R <sup>x</sup> <sub>p</sub>
	95	3-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
5	96	4-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	97	4-n-C <sub>9</sub> H <sub>19</sub>
	98	2-CH <sub>3</sub> , 4-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	99	2-CH <sub>3</sub> , 6-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	100	2-CH <sub>3</sub> , 4-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
10	101	2-CH <sub>3</sub> , 5-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	102	3-CH <sub>3</sub> , 4-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	103	2-cyclo-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	104	3-cyclo-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
	105	4-cyclo-C <sub>6</sub> H <sub>11</sub>
15	106	2-Cl, 4-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	107	2-Br, 4-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	108	2-OCH <sub>3</sub>
	109	3-OCH <sub>3</sub>
20	110	4-OCH <sub>3</sub>
	111	2-OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	112	3-O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	113	4-O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
25	114	2-O-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	115	3-0-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	116	4-O-n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	117	2-O-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	118	3-O-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
30	119	4-O-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>
	120	2-O-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	121	3-0-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
	122	4-O-n-C <sub>6</sub> H <sub>13</sub>
35	123	2-O-CH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	124	3-O-CH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	125	4-O-CH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	126	2-0-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
40	127	4-0- (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	128	2,3-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	129	2,4-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
45	130	2,5-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	131	2,6-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	132	3,4-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	133	3,5-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>

	Nummer	R× <sub>p</sub>
	134	2-O-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
5	135	3-O-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	136	4-O-t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>
	137	3-(3'-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> )
	138	4-(4'-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> )
	139	2-O-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
10	140	3-O-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
10	141	4-O-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	142	2-O-(2'-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> )
	143	3-O-(3'-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> )
15	144	4-O-(4'-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> )
	145	2,3,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> , 4-F
	146	2,3,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> , 4-Cl
	147	2,3,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> , 4-Br
20	148	2,4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 6-F
	149	2,4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 6-Cl
	150	2,4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 6-Br
	151	2-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> , 4-Cl, 5-CH <sub>3</sub>
	152	2-Cl, 4-NO <sub>2</sub>
25	153	2-NO <sub>2</sub> , 4-Cl
	154	2-OCH <sub>3</sub> , 5-NO <sub>2</sub>
	155	2,4-Cl <sub>2</sub> , 5-NO <sub>2</sub>
	156	2,4-Cl <sub>2</sub> , 6-NO <sub>2</sub>
20	157	2,6-Cl <sub>2</sub> , 4-NO <sub>2</sub>
30	158	2,6-Br <sub>2</sub> , 4-NO <sub>2</sub>
	159	$2,6-J_2, 4-NO_2$
	160	2-CH <sub>3</sub> , 5-i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> , 4-Cl
	161	2-CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
35	162	3-CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	163	4-CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	164	2-CH <sub>2</sub> -OCH <sub>3</sub>
	165	3-CH <sub>2</sub> -OCH <sub>3</sub>
40	166	4-CH <sub>2</sub> -OCH <sub>3</sub>
	167	2-Me-4-CH <sub>3</sub> -CH(CH <sub>3</sub> )-CO
	168	2-CH <sub>3</sub> -4-(CH <sub>3</sub> -C=NOCH <sub>3</sub> )
	169	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NOC_2H_5)$
45	170	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NO-n-C_3H_7)$
-3	171	$2-CH_3-4-(CH_3-C=NO-i-C_3H_7)$
	172	2,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -4-(CH <sub>3</sub> -C=NOCH <sub>3</sub> )

	Nummer	R <sup>x</sup> <sub>p</sub>
	173	$2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NOC_2H_5)$
5	174	$2,5-(CH_3-4-(CH_3-C=NO-n-C_3H_7)$
	175	$2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NO-i-C_3H_7)$
	176	2-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	177	3-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	178	4-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
10	179 :	2-(2'-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> )
10	180	2-CH <sub>3</sub> , 5-Br
	181	2-CH <sub>3</sub> , 6-Br
	182	2-C1, 3-CH <sub>3</sub>
15	183	2-Cl, 4-CH <sub>3</sub>
	184	2-C1, 5-CH <sub>3</sub>
	185	2-F, 3-CH <sub>3</sub>
	186	2-F, 4-CH <sub>3</sub>
	187	2-F, 5-CH <sub>3</sub>
20	188	2-Br, 3-CH <sub>3</sub>
	189	2-Br, 4-CH <sub>3</sub>
	190	2-Br, 5-CH <sub>3</sub>
	191	3-CH <sub>3</sub> , 4-Cl
25	192	3-CH <sub>3</sub> , 5-Cl
	193	3-CH <sub>3</sub> , 4-F
	194	3-CH <sub>3</sub> , 5-F
	195	3-CH <sub>3</sub> , 4-Br
	196	3-CH <sub>3</sub> , 5-Br
30	197	3-F, 4-CH <sub>3</sub>
	198	3-Cl, 4-CH <sub>3</sub>
	199	3-Br, 4-CH <sub>3</sub>
	200	2-C1, 4,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
35	201	2-Br, 4,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	292	2-Cl, 3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	203	2-Br, 3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
	204	2,6-Cl <sub>2</sub> , 4-CH <sub>3</sub>
40	205	2,6-F <sub>2</sub> , 4-CH <sub>3</sub>
	206	2,6-Br <sub>2</sub> , 4-CH <sub>3</sub>
	207	2,4-Br <sub>2</sub> , 6-CH <sub>3</sub>
	208	2,4-F <sub>2</sub> , 6-CH <sub>3</sub>
4 =	209	2,4-Br <sub>2</sub> , 6-CH <sub>3</sub>
45	210	2,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 4-F
	211	2,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 4-Cl

	Nummer	R× <sub>p</sub>
	212 .	2,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 4-Br
5	213	$3,5-(CH_3)_2, 4-F$
	214	3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 4-Cl
	215	3,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 4-Br
	216	2-CF <sub>3</sub>
	217	3-CF <sub>3</sub>
	218	4-CF <sub>3</sub>
10	219	2-OCF <sub>3</sub>
	220	3-OCF <sub>3</sub>
	221	4-OCF <sub>3</sub>
	222	3-OCH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
15	223	2-NO <sub>2</sub>
	224	3-NO <sub>2</sub>
	225	4-NO <sub>2</sub>
	226	2-CN
20	227	3-CN
	228	4-CN
	229	2-CH <sub>3</sub> , 3-Cl
	230	2-CH <sub>3</sub> , 4-Cl
25	231	2-CH <sub>3</sub> , 5-Cl
	232	2-CH <sub>3</sub> , 6-Cl
	233	2-CH <sub>3</sub> , 3-F
	234	2-CH <sub>3</sub> , 4-F
	235	2-CH <sub>3</sub> , 5-F
30	236	2-CH <sub>3</sub> , 6-F
	237	2-CH <sub>3</sub> , 3-Br
	238	2-CH <sub>3</sub> , 4-Br
	239	2-Pyridy1-2'
35	240	3-Pyridyl-3'
	241	4-Pyridyl-4'

38

Tabelle B

	Nummer	$R^1$	RY	Rz	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	334	Н	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
5	335	Н	H	Н	Benzyl	CH <sub>3</sub>
	336	Н	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
	337	Н	Н	н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
10	338	Н	Н	н .	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	339	Н	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
	340	Н	Н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	341	Н	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>3</sub>
15	342	Н	Н	C1	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
•	343	Н	H	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
	344	Н	H	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
20	345	Н	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
	346	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	347	Н	CH <sub>3</sub>	Ή.	Benzyl	CH <sub>3</sub>
	348	Н	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
25	349	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri <b>-</b> dyl-2	CH <sub>3</sub>
	350	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	351	Н	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
30	352	Н	H	Н	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	353	Н	Н	Н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	354	Н	Н	Н	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	355	Н	Н	Н	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
35	356	Н	H	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	357	Н	Ĥ	H	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C₂H₅
	358	Н	Н	Н	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
40	359	Н	Н	Cl	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	360	Н	Н	Cl	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	361	Н	Н	Cl	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	362	Н	Н	Cl	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
45	363	Н	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>

	Nummer	$R^1$	Ry	Rz	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	364	Н	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
5	365	Н	Н	Cl	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
3	366	Н	CH <sub>3</sub>	H	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	367	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	368	Н	CH <sub>3</sub>	H	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	369	H	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
10	370 ·	H	CH <sub>3</sub>	н "	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	371	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	372	Н	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
15	373	Н	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	374	Н	Н	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	375	Н	Н	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	376	Н	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
20	377	Н	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	378	Н	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	379	Н	Н	H	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
25	380	H	H	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	381	H	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	382	Н	, H	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	383	Н	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
30	384	Н	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	385	Н	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	386	Н	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
35	387	Н	CH <sub>3</sub>	H	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	388	H	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	389	Н	CH <sub>3.</sub>	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	390	Н	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
40	391	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	392	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	393	Н	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
45	394	Н	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	395	Н	Н	H	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	396	Н	Н	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
,						

						54
	Nummer	R <sup>1</sup>	Ry	R²	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	397	H	H	H	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
_	398	Н	н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
5	399	Н	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	400	Н	H	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	401	Н	H	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
10	402	Н	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	403	Н	H	Cl	. Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	404	H .	H	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	405	Н	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
15	406	Н	н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	407	Н	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	408	Н	CH <sub>3</sub>	н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
20	409	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	410	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	411	Н	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	412	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
25	413	Н	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C ≡ CH
	414	Н	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	415	3-F	• н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
30	416	3-F	Н	Н	Benzyl	CH <sub>3</sub>
30	417	3-F	H	H	Phenyl	CH <sub>3</sub>
	418	3-F	Н	H	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
	419	3-F	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
35	420	3-F	Н	H	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	421	3-F	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
	422	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	423	3-F	H	Cl	Benzyl	CH <sub>3</sub>
40	424	3-F	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>3</sub>
	425	3-F	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
	426	3-F	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
45	427	. 3-F	H	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	428	3-F	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
	<del></del>					

	Nummer	$R^1$	RY	R²	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	429	3-F	CH <sub>3</sub>	· H	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	430	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>3</sub>
5	431	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	CH <sub>3</sub>
	432	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
	433	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
10	434	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl	CH <sub>3</sub>
	435	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
	436	3-F	Н	Н	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	437	3-F	Н	Н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
15	438	3-F	H	Н	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
13	439	3-F	H	Н	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	440	3-F	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
20	441	3-F	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	442	3-F	Н	Н	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	443	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	444	3-F	H	Cl	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	445	3-F	Н	Cl	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
25	44€	3-F	Н	Cl	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	447	3-F	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
30	448	3-F	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
30	449	3-F	Н	Cl	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	450	3-F	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	451	3-F	Н	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	452	3-F	H	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
35	453	3-F	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	454	3-F	H	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
40	455	3-F	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
40	456	3-F	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	457	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	458	3-F	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	459	3-F	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
45	460	3-F	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	461	3-F	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>

				42		
	Nummer	$R^1$	RY	Rz	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	462	3-F	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
5	463	3-F	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
9	464	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	465	3-F	CH <sub>3</sub>	H	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	466	3-F	CH <sub>3</sub>	H	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	467	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
10	468	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	469	3-F	CH <sub>3</sub>	H	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	470	3-F	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
15	471	3-F	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	472	3-F	Н	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	473	3-F	Н	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
٠	474	3-F	. Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
20	475	3-F	Н	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	476	3-F	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	477	3-F	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
25	478	3-F	Н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	479	3-F	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	480	3- <b>F</b>	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	481	3-F	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
30	482	3-F	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	483	3-F	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	484	3-F	. Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
35	485	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	486	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	487	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	488	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
40	489	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	490	3 <b>-</b> F	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	491	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
45	492	6-C1	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	493	6-Cl	Н	Н	Benzyl	CH <sub>3</sub>
	494	6-Cl	Н	Н	Phenyl	CH <sub>3</sub>

CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
1 CH-
L Ch3
. CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
1 CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
CH₃
1 CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
1 C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
1 C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>

	Nummer	R <sup>1</sup>	RY	Rz	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	527	6-C1	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	528	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
5	529	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	530	6-Cl	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	531	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
10	532	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	533	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	534	6-Cl	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	535	6-Cl	Н	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
15	536	6-C1	Н	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
13	537	6-Cl	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	538	6-C1	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
20	539	6-Cl	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	540	6-Cl	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	541	6-Cl	н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	542	6-Cl	H	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
25	543	6-Cl	H	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
25	544	6-Cl	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	545	6-Cl	Н	C1.	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
30	546	6-Cl	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
30	547	6-Cl	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	548	6-Cl	CH <sub>3</sub>	H	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	549	6-Cl	CH <sub>3</sub>	H	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	550	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
35	551	6-C1	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	552	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
40	553	6-C1	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
40	554	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	555	6-C1	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	556	6-C1	Н	H	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	557	6-C1	Н	H	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
45	558	6-Cl	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	559	6-C1	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH

				43		
	Nummer	R1	Ry	R <sup>z</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	560	6-C1	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
_	561	6-C1	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
5	562	6-C1	Н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	563	6-C1	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	564	6-Cl	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	565	6-C1	H	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
10	566	6-Cl	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	567	6-C1	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	568	6-C1	H	Cl	. 2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
15	569	6-Cl	CH <sub>3</sub>	H	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	570	6-C1	CH <sub>3</sub>	H	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	571	6-Cl	CH <sub>3</sub>	H	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	572	6-C1	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
20	573	6-C1	CH <sub>3</sub>	H	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	574	6-Cl	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	575	6-C1	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
25	576	6-CH <sub>3</sub>	Н	H	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	577	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Benzyl	CH <sub>3</sub>
	578	6-CH <sub>3</sub>	Н	H	Phenyl	CH <sub>3</sub>
	579	6-CH <sub>3</sub>	. Н	H	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
30	580	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
	581	6-CH <sub>3</sub>	Н	H	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	582	6-CH <sub>3</sub>	Н	H	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
35	583	6-CH <sub>3</sub>	H	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	584	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>3</sub>
	585	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>3</sub>
	586	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
40	587	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
	588	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	589	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl.	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
45	590	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	CH <sub>3</sub>
	591	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>3</sub>
	592	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	CH <sub>3</sub>

	Nummer	$\mathbb{R}^1$	Ry	Rz	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	593	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>3</sub>
_	594	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>3</sub>
5	595	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>3</sub>
	596	.6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyrazinyl	CH <sub>3</sub>
	597	6-CH <sub>3</sub>	H	Н	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
10	598	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	599	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	600	6-CH <sub>3</sub>	H	Н	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	601	6-CH <sub>3</sub>	H	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
15	602	6-CH <sub>3</sub>	H	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	603	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	604	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
20	605	6-CH <sub>3</sub>	Н	C1	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	606	6-CH <sub>3</sub>	Н	C1	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	607	6-CH <sub>3</sub>	H	Cl	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	608	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
25	609	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	610	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	611	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
30	612	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	613	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	614	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	615	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri <del>-</del> dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
35	616	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	617	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	618	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
40	619	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	620	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	621	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	622	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
45	623	6-CH <sub>3</sub>	н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	624	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>

	Nummer	R <sup>i</sup>	Ry	Rz	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	625	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	626	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	627	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
5	628	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	629			Cl	5-Cl-pyri-	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	629	6-CH <sub>3</sub>	Н	CI	dy1-2	Ch2OCh3
10	630	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	631	6-CH <sub>3</sub>	H	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	632	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	633	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
15	634	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н.	Phenyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	635	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	636	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
20	637	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	638	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>
	639	6-CH <sub>3</sub>	Н	H	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	640	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
0.5	641	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
25	642	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	643	6-CH <sub>3</sub>	H	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
30	644	6-CH <sub>3</sub>	Н	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
30	645	6-CH <sub>3</sub>	H .	Н	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	646	6-CH <sub>3</sub>	H	Cl	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	647 .	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	648	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
35	649	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	650	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
	651	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
40	652	6-CH <sub>3</sub>	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	653	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	654	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Benzyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	655	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	Phenyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
45	656	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
	657	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	CH <sub>2</sub> C≡CH
				<u> </u>		

	Nummer	$\mathbb{R}^1$	Ry	R²	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
	658	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	CH <sub>2</sub> C≡CH
_	659	6-CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	H	2-Pyrazinyl	CH <sub>2</sub> C≡CH
5	660	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	661	3-F	CH <sub>3</sub>	н	Benzyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	662	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	Phenyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	663	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyridyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
10	664	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	5-Cl-pyri- dyl-2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	665	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	5-CF <sub>3</sub> -pyridyl -2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
1 6	666	3-F	CH <sub>3</sub>	Н	2-Pyrazinyl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I eignen sich zur Bekämpfung von Schadpilzen und von tierischen Schädlingen aus der Klasse der Insekten, Spinnentiere und Nematoden. Sie können im Pflanzenschutz sowie auf dem Hygiene-, Vorratsschutz- und Veterinärsektor als Fungizide und Schädlingsbekämpfungsmittel einge-

Zu den schädlichen Insekten gehören:

setzt werden.

25 aus der Ordnung der Schmetterlinge (Lepidoptera) beispielsweise Adoxophyes orana, Agrotis ypsilon, Agrotis segetum, Alabama argillacea, Anticarsia gemmatalis, Argyresthia conjugella, Autographa gamma, Cacoecia murinana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Chilo partellus, Choristoneura occidentalis, Cirphis 30 unipuncta, Cnaphalocrocis medinalis, Crocidolomia binotalis, Cydia pomonella, Dendrolimus pini, Diaphania nitidalis, Diatraea grandiosella, Earias insulana, Elasmopalpus lignosellus, Eupoecilia ambiguella, Feltia subterranea, Grapholitha funebrana, Grapholitha molesta, Heliothis armigera, Heliothis virescens, Helio-35 this zea, Hellula undalis, Hibernia defoliaria, Hyphantria cunea, Hyponomeuta malinellus, Keiferia lycopersicella, Lambdina fiscellaria, Laphygma exigua, Leucoptera scitella, Lithocolletis blancardella, Lobesia botrana, Loxostege sticticalis, Lymantria dispar, Lymantria monacha, Lyonetia clerkella, Manduca sexta, Mala-40 cosoma neustria, Mamestra brassicae, Mocis repanda, Operophthera brumata, Orgyia pseudotsugata, Ostrinia nubilalis, Pandemis heparana, Panolis flammea, Pectinophora gossypiella, Phthorimaea operculella, Phyllocnistis citrella, Pieris brassicae, Plathypena scabra, Platynota stultana, Plutella xylostella, Prays citri, 45 Prays oleae, Prodenia sunia, Prodenia ornithogalli, Pseudoplusia

includens, Rhyacionia frustrana, Scrobipalpula absoluta, Sesamia inferens, Sparganothis pilleriana, Spodoptera frugiperda, Spodop-

49

tera littoralis, Spodoptera litura, Syllepta derogata, Synanthedon myopaeformis, Thaumatopoea pityocampa, Tortrix viridana, Trichoplusia ni, Tryporyza incertulas, Zeiraphera canadensis, ferner Galleria mellonella und Sitotroga cerealella, Ephestia cautella, 5 Tineola bisselliella;

aus der Ordnung der Käfer (Coleoptera) beispielsweise Agriotes lineatus, Agriotes obscurus, Anthonomus grandis, Anthonomus pomorum, Apion vorax, Atomaria linearis, Blastophagus piniperda, Cas-10 sida nebulosa, Cerotoma trifurcata, Ceuthorhynchus assimilis, Ceuthorhynchus napi, Chaetocnema tibialis, Conoderus vespertinus, Crioceris asparagi, Dendroctonus refipennis, Diabrotica longicornis, Diabrotica 12-punctata, Diabrotica virgifera, Epilachna varivestis, Epitrix hirtipennis, Eutinobothrus brasiliensis, Hylo-15 bius abietis, Hypera brunneipennis, Hypera postica, Ips typographus, Lema bilineata, Lema melanopus, Leptinotarsa decemlineata, Limonius californicus, Lissorhoptrus oryzophilus, Melanotus communis, Meligethes aeneus, Melolontha hippocastani, Melolontha melolontha, Oulema oryzae, Ortiorrhynchus sulcatus, Otiorrhynchus 20 ovatus, Phaedon cochleariae, Phyllopertha horticola, Phyllophaga sp., Phyllotreta chrysocephala, Phyllotreta nemorum, Phyllotreta striolata, Popillia japonica, Psylliodes napi, Scolytus intricatus, Sitona lineatus, ferner Bruchus rufimanus, Bruchus pisorum, Bruchus lentis, Sitophilus granaria, Lasioderma serricorne, Ory-25 zaephilus surinamensis, Rhyzopertha dominica, Sitophilus oryzae, Tribolium castaneum, Trogoderma granarium, Zabrotes subfasciatus;

aus der Ordnung der Zweiflügler (Diptera) beispielsweise Anastrepha ludens, Ceratitis capitata, Contarinia sorghicola, Dacus cu30 curbitae, Dacus oleae, Dasineura brassicae, Delia coarctata, Delia radicum, Hydrellia griseola, Hylemyia platura, Liriomyza sativae, Liriomyza trifolii, Mayetiola destructor, Orseolia oryzae, Oscinella frit, Pegomya hyoscyami, Phorbia antiqua, Phorbia brassicae, Phorbia coarctata, Rhagoletis cerasi, Rhagoletis pomonella, Tipula oleracea, Tipula paludosa, ferner Aedes aegypti, Aeces vexans, Anopheles maculipennis, Chrysomya bezziana, Chrysomya hominivorax, Chrysomya macellaria, Cordylobia anthropophaga, Culex pipiens, Fannia canicularis, Gasterophilus intestinalis, Glossina morsitans, Haematobia irritans, Haplodiplosis equestris, Hypoderma lineata, Lucilia caprina, Lucilia cuprina, Lucilia sericata, Musca domestica, Muscina stabulans, Oestrus ovis, Tabanus bovinus, Simulium damnosum;

PCT/EP95/02396

aus der Ordnung der Thripse (Thysanoptera) beispielsweise Frankliniella fusca, Frankliniella occidentalis, Frankliniella tritici, Haplothrips tritici, Scirtothrips citri, Thrips oryzae, Thrips palmi, Thrips tabaci;

5

aus der Ordnung der Hautflügler (Hymenoptera) beispielsweise Athalia rosae, Atta cephalotes, Atta sexdens, Atta texana, Hoplocampa minuta, Hoplocampa testudinea, Iridomyrmes humilis, Iridomyrmex purpureus, Monomorium pharaonis, Solenopsis geminata, So-10 lenopsis invicta, Solenopsis richteri;

aus der Ordnung der Wanzen (Heteroptera) beispielsweise Acrosternum hilare, Blissus leucopterus, Cyrtopeltis notatus, Dysdercus cingulatus, Dysdercus intermedius, Eurygaster integriceps, Euschistus impictiventris, Leptoglossus phyllopus, Lygus hesperus, Lygus lineolaris, Lygus pratensis, Nezara viridula, Piesma quadrata, Solubea insularis, Thyanta perditor:

- aus der Ordnung der Pflanzensauger (Homoptera) beispielsweise

  20 Acyrthosiphon onobrychis, Acyrthosiphon pisum, Adelges laricis,
  Aonidiella aurantii, Aphidula nasturtii, Aphis fabae, Aphis gossypii, Aphis pomi, Aulacorthum solani, Bemisia tabaci, Brachycaudus cardui, Brevicoryne brassicae, Dalbulus maidis, Dreyfusia
  nordmannianae, Dreyfusia piceae, Dysaphis radicola, Empoasca fa-
- 25 bae, Eriosoma lanigerum, Laodelphax striatella, Macrosiphum avenae, Macrosiphum euphorbiae, Macrosiphon rosae, Megoura viciae, Metopolophium dirhodum, Myzus persicae, Myzus cerasi, Nephotettix cincticeps, Nilaparvata lugens, Perkinsiella saccharicida, Phorodon humuli, Planococcus citri, Psylla mali, Psylla piri, Psylla
- 30 pyricol, Quadraspidiotus perniciosus, Rhopalosiphum maidis, Saissetia oleae, Schizaphis graminum, Selenaspidus articulatus, Sitobion avenae, Sogatella furcifera, Toxoptera citricida, Trialeurodes abutilonea, Trialeurodes vaporariorum, Viteus vitifolii;
- 35 aus der Ordnung der Termiten (Isoptera) beispielsweise Calotermes flavicollis, Leucotermes flavipes, Macrotermes subhyalinus, Odontotermes formosanus, Reticulitermes lucifugus, Termes natalensis;
- aus der Ordnung der Geradflügler (Orthoptera) beispielsweise

  40 Gryllotalpa gryllotalpa, Locusta migratoria, Melanoplus bivittatus, Melanoplus femur-rubrum, Melanoplus mexicanus, Melanoplus sanguinipes, Melanoplus spretus, Nomadacris septemfasciata, Schistocerca americana, Schistocerca peregrina, Stauronotus maroccanus, Schistocerca gregaria, ferner Acheta domestica, Blatta orientalis, Blattella germanica, Periplaneta americana;

aus der Ordnung der Arachnoidea beispielsweise phytophage Milben wie Aculops lycopersicae, Aculops pelekassi, Aculus schlechtendali, Brevipalpus phoenicis, Bryobia praetiosa, Eotetranychus carpini, Eutetranychus banksii, Eriophyes sheldoni, Oligonychus pratensis, Panonychus ulmi, Panonychus citri, Phyllocoptruta oleivora, Polyphagotarsonemus latus, Tarsonemus pallidus, Tetranychus cinnabarinus, Tetranychus kanzawai, Tetranchus pacificus, Tetranychus urticae, Zecken wie Amblyomma americanum, Amblyomma variegatum, Argas persicus, Boophilus annulatus, Boophilus decoloratus, Boophilus microplus, Dermacentor silvarum, Hyalomma truncatum, Ixodes ricinus, Ixodes rubicundus, Ornithodorus moubata, Otobius megnini, Rhipicephalus appendiculatus und Rhipicephalus evertsi sowie tierparasitische Milben wie Dermanyssus gallinae, Psoroptes ovis und Sarcoptes scabiei;

15

aus der Klasse der Nematoden beispielsweise Wurzelgallennematoden, z.B. Meloidogyne hapla, Meloidogyne incognita, Meloidogyne javanica, zystenbildende Nematoden, z.B. Globodera pallida, Globodera rostochiensis, Heterodera avenae, Heterodera glycines, Heterodera schachtii, migratorische Endoparasiten und semi-endoparasitische Nematoden, z.B. Heliocotylenchus multicinctus, Hirschmanniella oryzae, Hoplolaimus spp, Pratylenchus brachyurus, Pratylenchus fallax, Pratylenchus penetrans, Pratylenchus vulnus, Radopholus similis, Rotylenchus reniformis, Scutellonema bradys,

25 Tylenchulus semipenetrans, Stock- und Blattnematoden z.B. Anguina tritici, Aphelenchoides besseyi, Ditylenchus angustus, Ditylenchus dipsaci, Virusvektoren, z.B. Longidorus spp, Trichodorus christei, Trichodorus viruliferus, Xiphinema index, Xiphinema mediterraneum.

30

Die Verbindungen I können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streußen, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Versteuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

40

Als Fungizide sind die Verbindungen der Formel I z.T. systemisch wirksam. Sie können als Blatt- und Bodenfungizide gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und

45 Basidiomyceten eingesetzt werden.

**52** 

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Rasen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zukkerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gursen, Bohnen und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sich die Verbindungen I zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

10

- Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,
- Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
- Podosphaera leucotricha an Äpfeln,
- 15 \* Uncinula necator an Reben,
  - \* Puccinia-Arten an Getreide,
  - \* Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rasen,
  - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr,
  - Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln,
- 20 \* Helminthosporium-Arten an Getreide,
  - \* Septoria nodorum an Weizen,
  - \* Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,
  - Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
  - Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen, Gerste,
- 25 \* Pyricularia oryzae an Reis,
  - \* Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
  - Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
  - \* Plasmopara viticola an Reben,
  - \* Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.

30

Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz z.B. zum Schutz von Holz, Papier und Textilien eingesetzt werden, z.B. geger. Paecilomyces variotii.

35 Sie können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten oder Granulate. Die Anwendungformen richten sich dabei nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der Wirkstoffe gewährleisten.

40

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Ver-

**45** dünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

53

Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser;

- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B.
- hochdisperse Kieselsäure, Silikate);

5

- Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und
- Dispergiermittel wie Ligninsulfit-Ablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von

- 20 Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Heptaund Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der
- 25 Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Dispersionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergier-

- 35 baren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,
- 40 Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-45 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

PCT/EP95/02396

54

WO 96/01256

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden.

- 5 Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium— und Magnesium—sulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden—, Holz— und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe. Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden.
- 15 Ganz allgemein enthalten die Mittel zwischen 0,0001 und 95 Gew.-% Wirkstoff.

Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff können mit gutem Erfolg im Ultra-Low-VolumeVerfahren (ULV) ausgebracht werden, wo20 bei sogar der Wirksoff ohne Zusätze verwendet werden kann.

Für die Anwendung als Fungizide empfehlen sich Konzentrationen zwischen 0,01 und 95 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.%, Wirkstoff. Für die Anwendung als Insektizide kommen Formu25 lierungen mit 0,0001 bis 10 Gew.%, vorzugsweise 0,01 bis 1 Gew.% Wirkstoff, in Betracht.

Die Wirkstoffe werden normalerweise in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Spektrum) einge- 30 setzt.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

- eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen
   Verbindung I und 10 Gew.-Teilen N-Methyl-α-pyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- II. eine Lösung von 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I in einer Mischung aus 80 Gew.-Teilen alkyliertem Benzol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylen oxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.

WO 96/01256

III. eine Lösung von 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I in einer Mischung aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isoctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.

55

- eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, in einer Mischung aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280 °C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.
- V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 3
   20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphtalin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;
  - VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem
  Kieselsäuregel und 8 Gew.Teilen Paraffinöl, das auf die
  Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese
  Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenosulfonsäure-harnstoff-form-aldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykol-ether, 2 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kon-

densates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls;

X. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 10
 5 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 4 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutyl-naphthalin-α-sulfonsäure, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge, 38 Gew.-Teilen Kieselsäuregel und 38 Gew.-Teilen Kaolin.
 10 Durch feines Verteilen der Mischung in 10 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder 15 die vor Pilzbefall zu schützenden Saatgüter, Pflanzen, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt.

Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Materia-20 lien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,02 und 3 kg Wirkstoff pro ha, vorzugsweise bei 0,1 bis 1 kg/ha.

25

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 50 g, vorzugsweise 0,01 bis 10 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

30 Die Aufwandmenge an Wirkstoff für die Bekämpfung von Schädlingen beträgt unter Freilandbedingungen 0,02 bis 10, vorzugsweise 0,1 bis 2,0 kg/ha Wirkstoff.

Die Verbindungen I, allein oder in Kombination mit Herbiziden

35 oder Fungiziden, können auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam ausgebracht werden, beispielsweise mit Wachstumsregulatoren oder mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Düngemitteln oder mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden.

Die Pflanzenschutz- und Düngemittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugesetzt werden, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung 45 (Tankmix). Beim Vermischen mit Fungiziden oder Insektiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungs-5 gemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithio-10 carpamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide, Ammoniak-Komplex von Zink-(N, N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'propylen-bis-dithiocarbamat), N, N'-Polypropylen-bis-(thio-15 carbamoyl)-disulfid; Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dimitrophenyl-isopropylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsoure-di-isopropylester;

- 20 heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimidophosphonothicat, 5-Amino-1- $\beta$ -{bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo- $\beta$ -[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2-ben-
- 25 zimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthiophthalimid, N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-
- 30 schwefelsäurediamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Di-
- 35 hydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsaureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dime-
- 40 thyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iodbenzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1, 4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cy-
- 45 clodedecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylpheny1)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlor-

phenyl) -4-ethyl-1, 3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1, 2, 4-triazol
1-[2-(2, 4-Dichlorphenyl) -4-n-propyl-1, 3-dioxolan-2-ylethyl]-1H-1, 2, 4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2, 4, 6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3, 3-dimethyl-1-(1H-1, 2, 4-triazol-1-yl)-2-butanon,
1-(4-Chlorphenoxy)-3, 3-dimethyl-1-(1H-1, 2, 4-triazol-1-yl)-2-butanol, α-(2-Chlorphenyl)-α-(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol, 1, 2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
1, 2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,

sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid,

- 15 Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-fu-royl(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyace-tyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylace-tyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlor-
- phenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion,
  3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin,
  N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsäureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid,
- 25 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol,
  N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.

Synthesebeispiele

30

Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vorschriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangs35 verbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die so erhaltenen Verbindungen sind in der anschließenden Tabelle mit physikalischen Daten aufgeführt.

- N-(2-(N'-(p-Methylphenyl)-4'-chlor-pyrazolyl-3'-oxy-methyl)-phenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (Tabelle, Nr. 19)
- Eine Mischung von 1,7 g (Reinheit ca. 75 %ig, ≥ 4,6 mmol)
  N-(2-Brommethylphenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester
  (WO 93/15046), 1 g (4,8 mmol) N-(p-Methylphenyl)-4-chlor-3-hydroxypyrazol und 1 g (7,2 mmol) K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in
  15 ml Dimethylformamid wird über Nacht bei Raumtemperatur ge-

rührt. Anschließend verdünnt man die Reaktionsmischung mit Wasser und extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und eingeengt. Dann wird der Rückstand mit Methylenchlorid über Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und anschließend mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen über Kieselgel chromatographiert. Man erhält 1,4 g (68 %) der Titelverbindung als hellgelbes Öl.

- 10 <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>; δ in ppm): 7,75 (s, 1H, Pyrazolyl); 7,70 (m, 1H, Phenyl); 7,5 (m, 5H, Phenyl); 7,2 (d, 2H, Phenyl); 5,4 (s, 2H, OCH<sub>2</sub>); 3,75, 3,8 (2s, je 3H, 2 x OCH<sub>3</sub>); 2,35 (s, 3H, CH<sub>3</sub>)
- N-Methyl-N'-methoxy-N'-(2-((N"-pyrazinyl)-pyrazolyl-3"-oxy-methyl)-phenyl)-harnstoff (Tabelle, Nr. 32)
  - a) N-Hydroxy-N-(2-methylphenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 350 g (Reinheit ca. 80%ig; 2,3 mol; hergestellt analog Bamberger et al., Anm. Chem. 316 20 (1901), 278) N-(2-Methylphenyl)-hydroxylamin und 286,8 g (3,4 mol) NaHCO $_3$  in 700 ml CH $_2$ Cl $_2$  wird bei ca. -10°C unter kräftigem Rühren mit 447 g (2,85 mol) Phenylchlorformiat versetzt. Man rührt ca. eine Stunde bei -10°C und tropft anschließend 600 ml Wasser hinzu, wobei sich die 25 Temperatur der Reaktionsmischung auf 5-10°C erhöht und eine starke Gasentwicklung eintritt. Dann wird die wäßrige Phase abgetrennt und noch einmal mit CH2Cl2 extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der 30 Rückstand kristallisiert und wird mit Cyclohexan ausgerührt. Man erhält 407 g (72 %) der Titelverbindung als farblosen Festkörper.
- 35  ${}^{1}H-NMR(CDCl_{3}; \delta \text{ in ppm}): 8,6 (s, breit, 1H, OH); 7,0-7,4 (m, 9H, Phenyl), 2,4(s,3H,CH_{3})$ 
  - b) N-Methoxy-N-(2-methylphenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 407 g (1,6 mol) N-Hydroxy-N-(2-methyl-phenyl)-carbaminsäurephenylester (Beispiel 2a) und 277 g (2,0 mol) K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in 700 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> wird tropfenweise mit 211 g (1,67 mol) Dimethylsulfat versetzt. Dabei erwärmt sich die Reaktionsmischung auf ca. 40°C. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur und filtriert anschließend die Reaktionsmischung über Kieselgur. Das Filtrat wird mit NH<sub>3</sub>-Lsg. und Wasser gewaschen, über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und

eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Hexan ausgerührt. Man erhält 324 g (75 %) der Titelverbindung als farblosen Festkörper.

- 5  ${}^{1}H-NMR(CDCl_{3}; \delta in ppm): 7.1 7.6 (m, 9H, Phenyl); 3.8 (s,3H,OCH_{3}); 2.4 (s, 3H, CH_{3})$ 
  - c) N-Methoxy-N-(2-brommethylphenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 324 g (1,3 mol) N-Methoxy-N-(2-methyl-10 phenyl)-carbaminsäurephenylester (Beispiel 2b), 258 g (1,45 mol) N-Bromsuccinimid und 1 g Azoisobutyrodinitril in 1 1 CCl<sub>4</sub> wird ca. 6 Stunden mit einer 300 W UV-Lampe bestrahlt, wodurch die Reaktionsmischung zum Sieden erhitzt wird. Anschließend gibt man 13 g N-Bromsuccinimid 15 hinzu und bestrahlt weitere 8 Stunden. Dann kühlt man auf Raumtemperatur und filtriert das ausgefallene Succinimid ab. Anschließend wird die organische Phase mit Wasser extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Cyclohexan ausgerührt. 20 Man erhält 300 g (68 %) der Tielverbindung als beigen Festkörper.
- $^{1}H-NMR(CDCl_{3}; \delta in ppm): 7,0-7,6 (m, 9H, Phenyl); 4,65$ 25 (s,2H,CH<sub>2</sub>-Br); 3,9 (s, 3H, OCH<sub>3</sub>)
  - d) N-Methoxy-N-(2-((N'-pyrazinyl)-pyrazolyl-3'-oxy-methyl)-phenyl)-carbaminsäurephenylester
- Eine Mischung von 3,1 g (9,2 mmol) N-Methoxy-N-(2-brommethylphenyl)-carbaminsäurephenylester (Beispiel 2c), 1,5 g (9,2 mmol) N-Pyrazinyl-3-hydroxypyrazol und 2 g (14,5 mmol) K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in 10 ml DMF wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Reaktionsmischung mit Wasser verdünnt und dreimal mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen gereinigt. Man erhält 2,4 g (63 %) der Titelverbindung als gelbes Öl.

45

1H-NMR(CDCl<sub>3</sub>; δ in ppm): 9,15 (d, 1H, Pyrazolyl); 8,3 (m, 3H, Pyrazinyl); 7,7 (m, 1H, Phenyl); 7,1-7,6 (m, 8H, Phenyl); 6,0 (d, 1H, Pyrazolyl); 5,5 (s, 2H, OCH<sub>2</sub>); 3,85 (s, 3H, OCH<sub>3</sub>)

e) N-Methyl-N'-methoxy-N'-(2-((N"-pyrazinyl)-pyra-zo-lyl-3"-oxymethyl)-phenyl)-harnstoff

Eine Mischung von 1,9 g (4,6 mmol) N-Methoxy-N-(2-((N'-pyrazinyl)-pyrazolyl-3'-oxymethyl)-phenyl)-carbaminsäure-phenylester (Beispiel 2d) und 15 ml wäßriger Methylamin-Lösung (40 %ig) wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend gibt man Wasser hinzu und extrahiert die wäßrige Phase zweimal mit Methylenchlorid. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und eingeengt. Der Rückstand kristallisiert und wird mit Cyclohexan ausgerührt. Man erhält 0,9 g (55 %) der Titelverbindung als beigen Festkör-

iH-NMR(CDCl<sub>3</sub>; δ in ppm): 9,15 (d, 1H, Pyrazolyl); 8,3 (m, 3H, Pyrazinyl); 7,6 (m, 1H, Phenyl); 7,35 (m, 3H, Phenyl); 6,0 (m, 2H, NH, Pyrazinyl); 5,45 (s, 2H, OCH<sub>2</sub>); 3,7 (s, 3H, OCH<sub>3</sub>); 2,9 (d, 3H, NCH<sub>3</sub>)

1456,

1519, 1482, 1358, 1243,

1544, 1393,

1738, 1440,

0

CH<sub>3</sub>

4-CH3-C6H4

H

王

H

9

• •
Ð
⊣
~
e
Q
ಡ
₽

ł l	ļ					
		1456,	1457, 936	1457, 1027	1457, 763	1483, 1032
		1480, 1456,	1480, 1030,	1475, 1058,	1482, 1457, 1030, 763	1494, 1056,
	[cm <sup>-1</sup> ]	1493, 755	1503, 1094,	1492, 1107,	1542, 1052,	1545, 1357,
	, IR		1547, 1350,	1547, 1356,	1710, 1358,	1593, 1441,
	Fp [°C], IR [cm <sup>-1</sup> ]	1737, 1600, 1358, 1332,	1737, 1 1441, 1	1739, 1 1440, 1	1739, 1 1440, 1	1738, 1 1457,
	×	0	0	0	0	0
R <sup>4</sup> 0-N-COXCH <sub>3</sub>	R4	CH3	CH3	СН3	СН3	СНЗ
$R^{3} \longrightarrow N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow I.B$	R <sup>3</sup>	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3-CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>
c	R²	н	н	==	Ħ	Н
40-N-C	RY	Ħ	ш	Œ	ш	Н
2 • ОСН <sub>2</sub>	R <sup>l</sup> n	ш	н	Ħ	н	Н
R. N. I. A. I. A.	Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A
R3-	Är.	1	2	Э	4	2

Fp [oC], IR [cm ]	1739, 1710, 1546, 1495, 1476, 1453, 1441, 1358, 1027, 757	1736, 1597, 1548, 1495, 1476, 1456, 1440, 1357, 1101, 771	1727, 1543, 1464, 1445, 1364, 1348, 791, 785, 749,	120	1737, 1710, 1547, 1489, 1471, 1456, 1437, 1346, 1096, 1027	85	1738, 1710, 1543, 1494, 1480, 1457, 1441, 1358, 1100, 940	1721, 1558, 1459, 1441, 1368, 1333, 1121, 1067, 793, 764	1737, 1541, 1517, 1483, 1457, 1442, 1359, 1250, 1056, 1032	1739, 1710, 1560, 1504, 1484, 1456, 1440, 1380, 1359, 760	1720, 1702, 1570, 1540, 1446, 1372, 1357, 1285, 1119, 751	1737, 1546, 1516, 1482, 1457, 1440, 1359, 1233, 1031, 835
×	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
R4	CH <sub>3</sub>	СН3	СН3	СНЗ		CH3	СН3	СН3	СН3	СН3	СН3	СН3
R3	2-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3-C1-C6H4	2,6-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	3,5-C1 <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2,5-C1 <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	3,4-C12-C6H3	2-CH <sub>3</sub> , 4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	3-CF3-C6H4	4-0CH3-C6H4	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4-F-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>
R²	æ	æ	н	н	Н	H	H	ш	ш	H	сн30-со	Н
RY	н	н	н	н	Н	Н	н	н	н	СН3	н	Н
ا <sub>م</sub>	Н	Ħ	н	н	Н	Н	Н	Ħ	ш	н	Н	н
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A
Nr.	7	80	o	10	11	12	13	14	15	16	17	18

Fp $\{^{0}C\}$ , IR $\{cm^{-1}\}$	1738, 1554, 1509, 1456, 1440, 1358, 1253, 1118, 940, 760	06	109	1737, 1607, 1597, 1545, 1499, 1482, 1472, 1440, 1358	110	1739, 1507, 1486, 1457, 1359, 1250, 1190, 1139, 1109, 1092	1738, 1710, 1567, 1561, 1500, 1484, 1456, 1440, 1359, 1104	1729, 1553, 1511, 1497, 1438, 1356, 1332, 1265, 1122, 1112	97	85	81	87	1739, 1639, 1599, 1501, 1456, 1439, 1411, 1354, 1252, 752	145	126
×	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	HN	0
R4	CH3	CH3	CH3	CH3	CH3	СН3	СН3	CH3	СН3	CH3	CH3	CH <sub>3</sub>	СН3	CH3	CH3
R³	4-CH3-C6H4	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2,4-Cl2-C6H3	3-осн3-с6н4	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	2,4-Cl <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	4-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	3, 4-(OCF2O)-C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2-pyridyl	5-CF3-pyridy1-2	2-pyrazinyl	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	2-pyrazinyl	5-CF3-pyri-dy1-2
RZ	Cl	н	н	H	CJ	æ	æ	CJ	н	H	н	Н	Н	H	NO2
Ry	н	3-F	3-F	д	н	CF3	СН3	н	н	. #	н	H	H	H	Н
R <sup>I</sup> n	ш.	=	H	Œ	H	<b>3</b> 3	æ	æ	=	H	н	Н	E	Ξ	Н
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.B	I.A	I.A
Nr.	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33

Nr.	Struk- tur	R¹n	Ry	ΚZ	κ,	R1	×	Fp [OC], IR [Cm 1]	
1	I.A	æ	CH3	Н	4-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	CH3	0	1738, 1561, 1500, 1456, 1440, 1359, 1094, 1010, 764	
1	I.A	Н	Н	н	6-Cl-Pyridazin-3-yl	СН3	0	135	
36	I.A	Н	н	Œ	5-Cl-Pyridin-2-yl	CH3	0	77	
37	I.A	Н	H	CF3	Cyclohexyl	CH3	0	1743, 1496, 1456, 1441, 1359, 1272, 1262, 1176, 1124, 1029	
38	I.A	н	Н	CI	5-C1-Pyridin-2-yl	CH3	0	92	
39	I.A	н	H <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> C	Н	CH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	CH3	0	7.1	
40	I.A	н	æ	н	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	н	0	1718, 1600, 1545, 1507, 1481, 1458, 1399, 1359, 1032, 757	
41	I.A	Œ	æ	н	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	CH3	HN	1675, 1600, 1545, 1508, 1479, 1462, 1399, 1355, 1054, 756	
42	I.A	Ħ	Œ	æ	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	СН3	1	1680, 1600, 1545, 1507, 1480, 1456, 1359, 1056, 1032, 758	
43	I.A	Ξ	H	H	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Н	HN	1653, 1601, 1545, 1707, 1479, 1454, 1414, 1398, 1355, 755	
44	I.A	Œ	Æ	ж	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	СН3	CH2	1678, 1600, 1545, 1480, 1456, 1394, 1378, 1358, 1055, 756	
45	I.A	æ	н	Н	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Н	1	1643, 1622, 1601, 1544, 1493, 1480, 1368, 1027, 759, 745	
46	I.A	Œ	Н	Н	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Н	CH <sub>2</sub>	1619, 1600, 1550, 1495, 1482, 1462, 1454, 1358, 765, 753	
47	I.A	H	н	Н	2,4-Cl <sub>2</sub> -Phenyl	CH3	NH	130	

							_		$\overline{}$
Fp [°C], IR [cm <sup>-1</sup> ]	105	1653, 1546, 1503, 1480, 1455, 1426, 1390, 1357, 1094, 1071	1675, 1546, 1503, 1479, 1457, 1425, 1389, 1355, 936, 829	1737, 1709, 1537, 1488, 1456, 1439, 1359, 1325, 1032, 733	1735, 1709, 1538, 1492, 1456, 1439, 1358, 1323, 1096, 761	92	114	1740, 1639, 1599, 1495, 1456, 1439, 1415, 1355, 1251, 1092	1737, 1547, 1505, 1494, 1480, 1457, 1441, 1358, 1258, 1028
×	0	NH	NH	0	0	0	0	0	0
R4	Н	н	СН3	СН3	СН3	CH3	CH3	СН3	СН3
R³	4-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	4-C1-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	CH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	CH <sub>2</sub> -[4-Cl-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> ]	2, 4-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>3</sub>	2-Pyrazinyl	4-C1-C6H4	2-C1, 4-F-C6H3
R²	н	ж	æ	ж	ж	H	C1	æ	н
RV	H	н	Œ	æ	Œ	н	æ	ж	ш
R¹n	Н	æ	<b>E</b>	ш	Ξ	Ξ	Ξ	<b>3</b>	珥
Struk- tur	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.A	I.B	I.A
Nr.	48	49	50	51	52	53	54	55	56

Beispiele zur Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I ließ sich 5 durch folgende Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden als 20 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

15 Wirksamkeit gegen Puccinia recondita

Blätter von Weizensämlingen (Sorte "Kanzler") wurden mit Sporen des Braunrosts (Puccinia recondita) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wurden 24 h bei 20-22°C und einer relativen Luftfeuchtig20 keit von 90-95% inkubiert und anschließend mit der wäßrigen Wirkstoffaufbereitung (63 ppm Wirkstoff) behandelt. Nach weiteren 8 Tagen bei 20-22°C und 65-70% relativer Luftfeuchtigkeit wurde das Ausmaß der Pilzentwicklung ermittlelt. Die Auswertung erfolgte visuell.

25

In diesem Test zeigten die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen 2-6, 8, 11-15, 18-20, 22, 23 und 26-29 behandelten Pflanzen einen Befall von 5% und weniger, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 8) behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 250 ppm der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 1 behandelten Pflanzen einen Be35 fall von 3% während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A
93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren ebenso wie die unbehandelten Pflanzen zu 70% befallen waren.

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 250 ppm der 40 erfindungsgemäßen Verbindungen Nr. 1-8, 10-16, 18-20, 22, 23, 27-30, 34, 36-38, 41, 47 und 51-56 behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren ebenso wie die unbehandelten Pflanzen zu 70% befallen waren.

Wirksamkeit gegen Plasmopara viticola

Topfreben (Sorte: "Müller Thurgau") wurden mit der Wirkstoffaufbereitung tropfnaß gespritzt. Nach 8 Tagen wurden die Pflanzen 5 mit einer Zoosporenaufschwemmung des Pilzes Plasmopara viticola besprüht und 5 Tage bei 20-30 °C bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt. Vor der Beurteilung wurden die Pflanzen danach für 16h bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt. Die Auswertung erfolgte visuell.

10

In diesem Test zeigten die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen 1-3, 5, 6, 13, 15 und 29 behandelten Pflanzen einen Befall von 10% und weniger, während die mit einer aus WO-A 39/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 8) behandelten Pflanzen

15 zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

Wirksamkeit gegen Botrytis cinerea (Grauschimmel)

20 Paprikasämlinge (Sorte: "Neusiedler Ideal Elite") mit 4-5 Blättern wurden mit der Wirkstoffaufbereitung (Aufwandmenge: 500 ppm) tropfnaß gespritzt. Nach dem Abtrocknen wurden die Pflanzen mit einer Konidienaufschwemmung des Pilzes Botrytis cinerea besprüht und 5 Tage bei 22-24 °C bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt. Die

25 Auswertung erfolgte visuell.

In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung 1 behandelten Pflanzen keinen Befall, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 21)

30 behandelten Pflanzen zu 70% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 80% befallen.

Wirksamkeit gegen Erysiphe graminis var. tritici

- 35 Blätter von Weizenkeimlingen (Sorte "Frühgold") wurden zunächst mit der wäßrigen Aufbereitung (Aufwandmenge 250 ppm) der Wirkstoffe behandelt. Nach ca. 24 h wurden die Pflanzen mit Sporen des Weizenmehltaus (Erysiphe graminis var. tritici) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wurden anschließend für 7 Tage bei 20-22°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 75-80% inkubiert. Anschließend wurde das Ausmaß der Pilzentwicklung ermittlelt.
- In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 1 behandelten Pflanzen keinen Befall, während die mit einer 45 aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) be-

69

handelten Pflanzen zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

In einem entsprechenden Versuch die mit 250 ppm der erfindungs5 gemäßen Verbindungen Nr. 1-7, 10, 13, 14, 18-20, 27-29, 34, 36,
41, 50 und 56 behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046
bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren zu 25%
befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

10

70% befallen.

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 63 ppm der erfindungsgemäßen Verbindungen Nr. 1-7, 10, 13, 14, 18-20, 27-29, 34, 36, 41, 50 und 56 behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren zu 40% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu

In einem entsprechenden Versuch zeigten die mit 16 ppm der 20 erfindungsgemäßen Verbindungen Nr. 1-7, 10, 13, 14, 18-20, 27-29, 34, 36, 41, 50 und 56 behandelten Pflanzen einen Befall von 25% und weniger während Pflanzen, die mit 250 ppm einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Nr. 21) behandelt waren zu 65% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

Beispiele zur Wirkung gegen tierische Schädlinge

Die Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gegen tie-30 rische Schädlinge ließ sich durch folgende Versuche zeigen: Die Wirkstoffe wurden

- a) als 0,1 %-ige Lösung in Aceton oder
- b) als 10 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel
- mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Aceton im Fall von a) bzw. mit Wasser im Fall von b) verdünnt.

40

45

Nach Abschluß der Versuche wurde die jeweils niedrigste Konzentration ermittelt, bei der die Verbindungen im Vergleich zu unbehandelten Kontrollversuchen noch eine 80 - 100 %-ige Hemmung bzw. Mortalität hervorriefen (Wirkschwelle bzw. Minimalkonzentration).

20

25

45

## Patentansprüche:

2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxymethylen]-anilide der Formel I

$$R^3 - N$$
 $N$ 
 $OCH_2$ 
 $R^4 - O-N-CO-X-R^5$ 

in der <u>--</u> für eine Einfach- oder Doppelbindung steht und die Indices und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten  $R^1$  verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;
  - m 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten  $\mathbb{R}^2$  verschieden sein können, wenn m größer als 1 ist;
  - X eine direkte Bindung, O oder NR<sup>a</sup>;
    - R<sup>a</sup> Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl;
  - R<sup>1</sup> Nitro, Cyano, Halogen, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder
- für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;
- Nitro, Cyano, Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxycarbonyl;

71

R<sup>3</sup> ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;
ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis
drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten
kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder
ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest,
welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder
Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann;

R<sup>4</sup> Wasserstoff,
 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cyclo alkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

R<sup>5</sup> Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl,

für den Fall, daß X für NR<sup>9</sup> steht, zusätzlich Wasserstoff.

15

25

30

35

40

45

 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in denen R<sup>4</sup> Wasserstoff bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylderivat der Formel II,

 $L^{1-CH_2}$   $(R^1)_n$ II

in der  $\mathtt{L}^1$  eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, in Gegenwart

einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III

(R<sup>2</sup>)<sub>m</sub>

 $\mathbb{R}^3 - \mathbb{N}$  OH III

in das entsprechende 2-[(Dihydro)pyrazolyl-3'-oxy-methylen]-nitrobenzol der Formel IV

5

72

$$R^3 - N N OCH_2$$
 $NO_2$ 
 $(R^1)_n$ 
 $NO_2$ 

überführt, IV anschließend zum N-Hydroxylanilin der Formel Va

10  $R^{3} - N \longrightarrow OCH_{2} \longrightarrow (R^{1})_{n}$ Va

reduziert und Va mit einer Carbonylverbindung der Formel VI  $L^2\text{-CO-X-R}^5 \qquad \text{VI}$  in der  $L^2$  Halogen bedeutet, in I umwandelt.

20 3. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen R<sup>4</sup> nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylderivat der Formel IIa

$$H_3C$$
 $(R^1)_n$ 
IIa

zunächst zum entsprechenden Hydroxyanilin der Formel Vb

reduziert, Vb mit einer Carbonylverbindung der Formel VI gemäß Anspruch 2 in das entsprechende Anilid der Formel VII

PCT/EP95/02396 WO 96/01256

73

5

überführt, VII anschließend mit einer Verbindung VIII

10

in der L³ eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet und R⁴ nicht für Wasserstoff steht, in das Amid der Formel IX

15

$$H_3C$$

$$R^{4O-N-CO-X-R^5}$$
IX

20

überführt, IX anschließend in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel X

25

$$\begin{array}{c|c} & & \\ \text{Hal-CH}_2 & & \\ & & \\ \text{R}^4\text{O-N-CO-X-R}^5 & & \end{array}$$

30

in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt und X in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III gemäß Anspruch 2 in I umwandelt.

Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch **35** 4. 1, in denen R4 nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine entsprechende Verbindung der Formel I, in der  $\mathbb{R}^4$ Wasserstof bedeutet, mit einer Verbindung der Formel VIII ge-

mäß Anspruch 3 umsetzt. 40

74

5. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen X für NR<sup>a</sup> steht, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylanilid der Formel IXa

5

$$H_3C$$

$$R^4O-N-CO-OA$$
IXa

in der A für Alkyl oder Phenyl steht, in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel Xa

Хa

in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt, Xa in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxy(dihydro)pyrazol der Formel III gemäß Anspruch 2 in eine Verbindung der Formel I.A

$$R^{3} - N = OCH_{2}$$

$$R^{4}ON-CO-OA$$
I.A

überführt und I.A anschließend mit einem Amin der Formel XI

30

35

zu I umsetzt.

6. Zwischenprodukte der Formel XII

40

$$Z \longrightarrow CH_2$$
 (R<sup>1</sup>)<sub>n</sub> XII

75

in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R<sup>1</sup> verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;

R1 Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy,
Alkinyloxy oder

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

20

10

15

Y NO2, NHOH oder NHOR4

R<sup>4</sup> ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

25

Z Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Cyano, Nitro, Halogen,  $C_1-C_6-Alkylsulfonyl$ , ggf. subst. Arylsulfonyl oder eine Gruppe  $Z^a$ 

30

$$R^3 - N$$
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 

35

m 0, 1 oder 2, wobei die Substituenten R<sup>2</sup> verschieden sein können, wenn m größer als 1 ist;

R<sup>2</sup> Nitro, Cyano, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl;

R3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ring-

76

glieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer
Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier
Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome
und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten
kann.

10

7. Zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1.

15

8. Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XIII

$$\begin{array}{c} \text{W-CH}_2 & & \\ \text{W-CH}_2 & & \\ \text{R}^4\text{O-N-CO-OA} & \\ \end{array}$$

- wobei die Substituenten R<sup>1</sup> und R<sup>4</sup> sowie der Index n die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben und die Substituenten W und A die folgende Bedeutung haben:
  - W Wasserstoff oder Halogen, und
- 30 A Alkyl oder Phenyl.
  - 9. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen geeigneten Mittels.

35

- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit einer
  wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.
- 11. Verfahren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schädlingen oder die von ihnen zu schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

Inte mal Application No PCT/EP 95/02396

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07D231/22 A01N43/56 C07D231/20 C07D401/04 C07D403/04 C07C239/10 C07C271/28 C07C271/58 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 CO7D CO7C Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data hase consulted during the international search (name of data hase and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1-5,7,X WO,A,93 15046 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 5 9-11 August 1993 cited in the application see page 723 - page 724; claim 1 see page 1, line 6 - line 8 siehe Seite 262, Verbindung Nr. 21 in Table 14 6 X see page 726; claim 7 see page 735; claim 30 see page 25-27; examples 2a,3a see page 163; example 4a see page 375; example 10a see page 605; example 16a 8 X see page 729; claims 13,14 see page 163-164; examples 4b,5 see page 271-272; examples 9a,9b,18a see page 375; example 10b -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention "E" carlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "I." document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 25. <u>10. 95</u> 16 October 1995 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NI. - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Fink, D

Inter nal Application No
PCT/EP 95/02396

			PC1/EP 95/02396		
C.(Continu	Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Relevant to claim No.				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.		
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 2, no.12, 1981, LETCHWORTH GB pages 1596 - 1598 T. SONE ET AL. 'Kinetics and Mechanisms of the Bamberger Rearrangement. Part 4. Rearrangements of Sterically Hindered Phenylhydroxylamines to 4-Aminophenols in Aqueous Sulphuric Acid Solution' see page 1598, column 1, last paragraph - column 2, paragraph 1		6		

International application No.

PCT/ EP 95/ 02396

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  Incompletely searched claim: 6
	See annex
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No. PCT/EP 95/02396

Further information

The search in regard to novelty in the intermediate products of general formula XII (see claim 6 of the present application) yielded a large number of compounds which are prejudicial to novelty in the subject of the present claim 6.

Hence, for reasons of economy (cf. WIPO, "PCT Search Guidelines", November 18, 1992, Part B, Chapter III, point 2) the search and the search report with regard to the compounds of formula XII are limited to compounds of formula XII in which Z represents the group  $Z^a$ . (Furthermore, the document J. Chem.Soc., Perkin Trans. 2, (1981), 1596-1598 is cited only by way of example.)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

information on patent family members

Intel nal Application No PCT/EP 95/02396

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9315046	05-08-93	DE-A- DE-A- DE-A- DE-A- AU-B- CA-A- CZ-A- EP-A- FI-A- HU-A-	4234012 4234028 4234067 4234081 3351493 2127110 9401785 0624155 943523 69026	14-04-94 14-04-94 14-04-94 14-04-94 01-09-93 05-08-93 15-02-95 17-11-94 27-07-94 28-08-95
•		JP-T- NO-A-	7502747 942814	23-03-95 28-07-94

nales Aktenzeichen Inter

PCT/EP 95/02396 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C07D231/22 A01N43/56 C07D231/20 C07D401/04 C07D403/04 C07C239/10 C07C271/28 C07C271/58 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07D C07C Recherchierte aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultuerte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO,A,93 15046 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 5.	1-5,7,
	August 1993	9-11
	in der Anmeldung erwähnt	
	siehe Seite 723 - Seite 724; Anspruch 1	
	siehe Seite 1, Zeile 6 - Zeile 8	
	siehe Seite 262, Verbindung Nr. 21 in	
	Tabelle 14	•
X	siehe Seite 726; Anspruch 7	6
	siehe Seite 735; Anspruch 30	
	siehe Seite 25-27; Beispiele 2a,3a	
	siehe Seite 163; Beispiel 4a	
	siehe Seite 375; Beispiel 10a	
	siehe Seite 605; Beispiel 16a	8
X	siehe Seite 729; Ansprüche 13,14	0
	siehe Seite 163-164; Beispiele 4b,5	
	siehe Seite 271-272; Beispiele 9a,9b,18a	
	siehe Seite 375; Beispiel 10b	•
	<b>-/-</b> -	

entnehmen	
*A* Veröffenlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist	kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend beträchtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *2° Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
16. Oktober 1995	2.5. 10. 95
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fink, D

Formblatt PCT/ISA 210 (Blatt 2) (Juli 1992)

entnehmen

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Siehe Anhang Patentfamilie

Inte. males Aktenzeichen
PCT/EP 95/02396

		PCT/EP 9	15/02390	
(Fortsetz	Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
(ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
(	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 2, Nr.12, 1981, LETCHWORTH GB Seiten 1596 - 1598 T. SONE ET AL. 'Kinetics and Mechanisms of the Bamberger Rearrangement. Part 4. Rearrangements of Sterically Hindered Phenylhydroxylamines to 4-Aminophenols in Aqueous Sulphuric Acid Solution' siehe Seite 1598, Spalte 1, letzter Absatz - Spalte 2, Absatz 1		6	
			·	
		·		
	·			

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 95/02396

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemäß	Artikel :7(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
	$\cdot$
1.	Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
ļ	
1	
2.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen,
	daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namhen
1	Unvollständig recherchierter Patentanspruch: 6
	Siehe Anlage ./.
l	
3.	Ansprüche Nr.
	weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
	D 142 (CDI-441)
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die inte	rnationaie Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
]	
1	
1	
1	
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
į	
2.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine
	zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden
	sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Ì	
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-
	chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt
Bemerk	ungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
	Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.
I	

#### WEITERE ANGABEN

#### PCT/ISA/

Die Neuheitsrecherche bezüglich der Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XII (siehe Anspruch 6 der vorliegenden Anmeldung) ergab eine große Anzahl von Verbindungen, welche dem Gegenstand des vorliegenden Anspruches 6 neuheitsschädlich gegenüberstehen.

Daher wurden die Suche und der Recherchenbericht - im Hinblick auf die Neuheit der Intermediate des Anspruchs 6 - aus Gründen der Wirtschaftlichkeit (vgl.: WIPO: "PCT Search Guidelines", 18. November, 1992, Teil B, Kapitel III, Punkt 2) auf die Verbindungen der Formel XII, in denen die Z die Gruppe Z darstellt beschränkt werden. (Darüberhinaus wird das Dokument J. Chem. Soc. Perkin Trans. 2, (1981) 1596-1598 lediglich beispielhaft zitiert)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 95/02396

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffendichung 05-08-93	Mitglied(cr) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-9315046		DE-A-	4234012	14-04-94
		DE-A-	4234028	14-04-94
		DE-A-	4234067	14-04-94
		DE-A-	4234081	14-04-94
		AU-B-	3351493	01-09-93
		CA-A-	2127110	05-08-93
		CZ-A-	9401785	15-02-95
		EP-A-	0624155	17-11-94
		FI-A-	943523	27-07-94
		HU-A-	69026	28-08-95
		JP-T-	7502747	23-03-95
		NO-A-	942814	28-07-94